(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. August 2005 (04.08.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/071103 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12O 1/533

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/000656

(22) Internationales Anmeldedatum:

24. Januar 2005 (24.01.2005)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 10 2004 003 362.5 22. Januar 2004 (22.01.2004) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FISCHER, Gunter

[DE/DE]; Otto-Kanning Str. 11, 06120 Halle (DE). **EDLICH, Frank** [DE/DE]; Schleiermacherstr. 2, 06114 Halle (DE). **WEIWAD, Matthias** [DE/DE]; Zur Morgenröthe 7, 06120 Halle (DE). **JARCZOWSKI, Franziska** [DE/DE]; Grasemannweg 4, 06317 Röblingen (DE). **KÜLLERTZ, Gerhard** [DE/DE]; Türkisweg 14, 06120 Halle (DE).

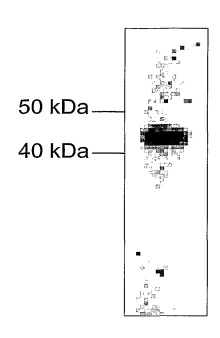
(74) Anwalt: BARTH, Renate; Vossius & Partner, Siebertstr. 4, 81675 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR IDENTIFYING AND PRODUCING EFFECTORS OF CALMODULIN-DEPENDENT PEPTIDYL-PROLYL CIS/TRANS ISOMERASES

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR IDENTIFIZIERUNG UND HERSTELLUNG VON EFFEKTOREN CALMODULIN-AB-HÄNGIGER PEPTIDYL-PROLYL CIS/TRANS ISOMERASEN



- (57) **Abstract:** The invention relates to a method for identifying and producing effectors of peptidyl-prolyl *cis/trans* isomerases which can be activated by calmodulin. The invention also relates to the use of the identified effectors for the production of medicaments, and to screening methods and kits.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Identifizierung und Herstellung von Effektoren der Peptidyl-Prolyl *cis/trans* Isomerasen die durch Calmodulin aktivierbar sind. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der identifizierten Effektoren zur Herstellung von Arzneimitteln, sowie Screening-Verfahren und Kits.



WO 2005/071103 A1



(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6fentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Verfahren zur Identifizierung und Herstellung von Effektoren Calmodulin-abhängiger Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerasen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Identifizierung und Herstellung von Effektoren der Peptidyl-Prolyl *cis/trans* Isomerasen die durch Calmodulin aktivierbar sind. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der identifizierten Effektoren zur Herstellung von Arzneimitteln, sowie Screening-Verfahren und Kits.

Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerasen, im weiteren als PPIasen bezeichnet, werden entsprechend den Empfehlungen des "Nomenclature Committee of the International Union of Biochemistry and Molecular Biology" ("Enzyme Nomenclature", Academic Press, 1992) unter der EC Nummer 5.2.1.8 zusammengefaßt. Die Hauptvertreter dieser Enzymklasse wurden mittels ihrer enzymatischen Aktivität gegenüber geeigneten Substraten entdeckt und definiert, wie z.B. Cyclophilin (Fischer et al, Nature. 337(1989):476-8); FKBP12 (Harding et al. Nature. 341(1989):758-60) oder Parvulin (Rahfeld et al. FEBS Letters. 352(1994):180-4). PPIasen können die cis/trans Isomerisierung von Prolylpeptidbindungen in Oligopeptiden und Proteinen katalysieren. International erfolgt die Zuordnung bisher nicht klassifizierter Proteine zu dieser Enzymklasse oft durch Primärsequenzvergleich mittels ständig aktualisierter Datenbanken wie z.B. SwissProt, TrEMBL (z.B.: Nucleic Acids Res. 31:365-370(2003) oder CELERA (cds@celera.com) und der Nutzung Vergleichsalgorithmen (wie z.B. Bioinformatics 15:219-227(1999) oder US6023659). Die Güte dieser Zuordnung wird mit Hilfe geeigneter Verrechnungswerte (Scores) beurteilt.

Eine weitere Möglichkeit der Zuordnung unbekannter Proteine zur Klasse der PPIasen besteht in der Bestimmung der PPIase Aktivität mittels geeigneter PPIase Aktivitätstests wie z.B. mittels isomerspezifischer Proteolyse (Fischer et al. Biochim. Biophys Aacta 43(1984),1101; Fischer et al. Nature. 337(1989):476-8), magnetischer Kernresonanzspektroskopie (Kern et al. Biochemistry 34(12995)13598, Reimer et al. Biochemical J. 326(1997)181), oder anderer dem Fachmann bekannter spektroskopischer Bestimmungsmethoden (wie z.B.: Janowski et al. Analytical Biochemistry 252(1997),299;

Garcia-Echeverria et al. Biochem. Biophys Res. Commun. 191(1992),2758). Trotz Anwendung der oben aufgeführten unterschiedlichsten PPIase-Aktivitätsnachweise zeigt sich, daß einige den PPIasen zugeordnete Enzyme, wie z.B. FKBP38 (Shirane Nature Cell Biology 5(2003)1) eine im Vergleich zu bekannten PPIase-Vertretern wie Cyclophilin, FKBP12 oder Parvulin nur geringe oder kaum nachweisbare PPIase-Aktivität gegenüber typischen PPIase Substraten aufweisen. Typische PPIase Substrate weisen eine Peptidyl-Prolyl Peptidbindung auf, sind dem Fachmann bekannt und sind in zahlreichen dem Fachmann zugänglichen Literaturstellen beschrieben, so z.B.: Clinical Chemistry. 44(3):502-8, 1998; Analytical Biochemistry. 252(2):299-307, 1997; Biochemistry. 34(41):13594-602, 1995; Biochemistry. 30(25):6127-34, 1991; Biochemistry. 30(25):6127-34, 1991; Journal of Molecular Biology. 271(5):827-37, 1997, oder in Patentschriften aufgeführt, wie z.B. in CA2334812; EP0647713; WO0142245; EP0360029.

Seit 1986 wurden ferner Proteinkomplexe beschrieben die sich aus jeweils einem Molekül einer PPIase, einem niedermolekularen Wirkstoff wie Cyclosporin A oder FK506, der Proteinphosphatase Calcineurin, dem Calmodulin und bis zu 4 Kalziumionen zusammensetzen: so z.B: Cell Biochemistry & Biophysics. 30(1):115-51, 1999; Bioorganic & Medicinal Chemistry. 5(2):217-32, 1997; Current Opinion in Structural Biology. 6(6):770-5, 1996; FASEB Journal. 9(1):63-72, 1995. Transplantation Proceedings. 18(6 Suppl. 5):219-37, 1986; Science. 233(4767):987-9, 1986. In keinem Fall konnte jedoch für diese Komplexe der Nachweis einer Aktivierung der PPIase Aktivität erbracht werden. Einige Untersuchungen weisen sogar auf eine Inhibierung der PPIase-Aktivität in diesem Komplex hin.

Calmodulin kommt in tierischen und pflanzlichen Zellen als weitverbreiteter intrazellulärer Ca²⁺-Rezeptor vor, der eine Vielzahl Ca²⁺-regulierter Prozesse vermittelt. Bei Anstieg des cytoplasmatischen Kalziumspiegels, verursacht durch Öffnung von Kalziumkanälen in der Plasmamembran oder einer Membran von intrazellulären Speichervesikeln, wird Calmodulin aktiviert. Viele Enzyme, Pumpen, Membrantransportproteine und andere Zielproteine werden durch Ca²⁺/Calmodulin reguliert, wobei die meisten Wirkungen nicht direkt durch Calmodulin, sondern über Ca²⁺/Calmodulin abhängige Protein-Kinasen ausgelöst werden. In einigen Fällen ist Calmodulin auch eine selbständige regulatorische Untereinheit eines allosterischen Enzyms (z.B. Phosphorylase-Kinase). Calmodulin erkennt die verschiedenen Zielproteine offenbar an positiv geladenen, amphipathischen alpha-Helices, da beide Lappen

des Ca²⁺-Calmodulin hydrophobe Sequenzbereiche aufweisen, die von negativ geladenen Regionen umgeben sind, und damit Komplementarität zu positiv geladenen amphiphilen alpha-Helices aufweisen (P. Cohen u. C.B. Klee (Hrsg.) Calmodulin. Elsevier, Amsterdam, 1988). Obwohl Teilbereiche der Primärsequenz konserviert erscheinen, gibt es doch beträchtliche Unterschiede zwischen einzelnen Spezies, so. z.B. zwischen dem humanen Protein und dem aus Hefe.

Die Interaktion von Calmodulin mit Enzymen führt bekanntermaßen nicht zwangsläufig zu deren Aktivitätssteigerung. So sind Beispiele beschrieben in denen entweder keine Beeinflussung der Enzymaktivität, so z.B: Biochemical Journal. 368(Part 1):145-157, 2002; Biochemical Journal. 365(Part 3):659-667, 2002 oder sogar eine inhibitorische Wirkung (z.B.: Biochemistry. 42(9):2740-2747, 2003; National Academy of Sciences of the United States of America. 99(12):8424-8429, 2002; Biochemistry. 40(41):12430-12435, 2001; Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 98(6):3168-3173, 2001) beobachtet wurde.

Des weiteren gelang es unterschiedlichsten Gruppen ab 1992, unabhängig von oben beschriebenen "Multimeren Komplexen", eine direkte Interaktion von PPIasen mit Calmodulin entweder vorherzusagen oder direkt nachzuweisen, ohne jedoch eine Aktivierung der PPIase-Aktivität durch Calmodulin nachzuweisen. So z.B.: Plant Molecular Biology, 48(4):369-381, 2002; Mini-Reviews in Medicinal Chemistry, 1(4):377-97, 2001; Planta. 215(1):119-26, 2002; Plant Molecular Biology. 48(4):369-81, 2002; Journal of Cellular Biochemistry. 84(3):460-71, 2002; Journal of Biological 276(42):38762-73, 2001; Trends in Plant Science. 6(9):426-31, 2001; Structure. 9(5):431-8, 2001; Developmental Biology. 225(1):101-11, 2000; Plant Physiology. 119(2):693-704, 1999; Planta. 205(1):121-31, 1998; Journal of Biological Chemistry. 272(51):32463-71, 1997; Plant Molecular Biology. 32(3):493-504, 1996; Molecular & General Genetics. 252(5):510-7, 1996; Biochemical & Biophysical Research Communications. 209(1):117-25, 1995; Journal of Biological Chemistry. 268(18):13187-92, 1993; Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 89(22):10974-8, 1992; Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 89(14):6270-4, 1992. In keinem Fall konnte jedoch in einer dieser Arbeiten die Aktivierung einer der untersuchten PPIase-Aktivitäten durch den Zusatz von Calmodulin beschrieben werden.

Bisher bekannte Effektoren von PPIasen wie Cyclosporin A (z.B. US4722999), FK506 (z.B.: US5457182) oder Rapamycin (z.B.: US4885171) gelten als hochwirksame Medikamente der Humanmedizin.

Das der vorliegenden Erfindung zugrunde liegende Problem war die Bereitstellung von Mitteln für ein Verfahren zur Identifizierung und /oder Herstellung eines Effektors einer Calmodulin-abhängigen Peptidyl-Prolyl *cis/trans* Isomerase. Durch Lösung dieses technischen Problems sollen spezifisch wirkende Medikamente bereitgestellt werden.

Das technische Problem wird durch die erfindungsgemäße Bereitstellung der in den Patentansprüchen charakterisierten Ausführungsformen gelöst und basiert unter anderem auf der unerwarteten und der Offenbarung im Stand der Technik entgegenstehenden Lehre, daß die PPIase-Aktivität von Calmodulin bindenden PPIasen unter bestimmten Bedingungen durch Calmodulin aktiviert werden kann.

Somit betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Identifizierung und/oder Herstellung eines Effektors einer Calmodulin-abhängigen Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerase (CaMAP) bestehend aus den Schritten

- (a) Mischen geeigneter Mengen einer CaMAP oder eines CaMAPPeptidfragments/derivats mit einer geeigneten Menge Calmodulin oder eines
 Calmodulinfragments/derivats in einer geeigneten Reaktionslösung mit und
 ohne den Effektor;
- (b) Zugabe einer geeigneten Menge eines geeigneten CaMAP-Substrates;
- (c) Messen der CaMAP-Aktivität; und
- (d) Nachweis, daß der Effektor
 - (i) ein Inhibitor ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor kleiner ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor; oder
 - (ii) ein Aktivator ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor größer ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor.

Der Begriff "Effektor" definiert in Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung Moleküle, welche die enzymatische Aktivität der Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerasen

modulieren (Modulatoren). Erfindungsgemäß umfasst diese Definition Inhibitoren und Aktivatoren. "Inhibitoren" sind hierbei definiert als Moleküle, die eine bestimmte enzymatische Aktivität hemmen. Der Begriff "Aktivatoren" definiert Moleküle, die eine bestimmte enzymatische Aktivität verstärken. Die nach dem vorliegenden Verfahren analysierbaren Effektoren gehören zu allen bekannten Stoffklassen, die sich aufgrund ihrer physikalisch-chemischen Eigenschaften für das Verfahren eignen. Zu den analysierbaren Effektoren gehören sowohl anorganische als auch organische Moleküle. Die Effektoren können chemisch synthetisiert oder durch Isolierung aus natürlichen Ouellen, wie beispielsweise Lebewesen bereitgestellt werden. Bevorzugt handelt es sich bei den Effektoren um Peptide oder Polypeptide, Zuckermoleküle, Lipide oder Kombinationen aus diesen Molekülgruppen. Besonders bevorzugt handelt es sich bei den analysierbaren Effektoren um Peptide oder Polypeptide oder Derivate davon. Insbesondere bevorzugt umfassen die Effektoren Moleküle, die bekanntermaßen mit Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerasen interagieren, wie beispielsweise Peptidinhibitoren, Antikörper, Lektine oder Fragmente oder Derivate davon, deren inhibierende oder aktivierende Aktivität in dem vorliegenden erfin dungsgemäßen Verfahren getestet werden kann.

"Calmodulin-abhängige Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerasen (CaMAPs)" im Sinne der Erfindung lassen sich mittels unterschiedlicher Methoden für den Fachmann erhalten, wie z.B. die nachfolgend beschriebenen. Dabei umfasst der Begriff CaMAP erfindungsgemäß gleichfalls "CaMAP-Peptidfragmente/derivate", worunter verkürzte oder durch unterschiedliche dem Fachmann bekannte Verfahren modifizierte CaMAPs zu verstehen sind, die eine Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomeraseaktivität aufweisen.

Motivsuche: So kann beispielsweise in dem Fachmann zugänglichen Datenbanken wie z.B. SwissProt; Tremb1; Trenew; Trest; Trgen; Trome usw. nach PPlasen mit Motiven gesucht werden, die typisch für eine Bindung von Calmodulin sind. Typische Motive sind dem Fachmann bekannt und wurden mehrfach beschrieben, so z.B. in Journal of Biological Chemistry 277(2002)14681; Journal of Biological Chemistry. 276(10):7129-35, 2001; Journal of Biological Chemistry. 273(18):10819-22, 1998; Journal of Biological Chemistry. 269(42):26431-7, 1994.; Journal of Biological Chemistry. 276(10):7129-35, 2001; Plant Physiology. 123(4):1495-506, 2000; Journal of Biological Chemistry. 275(28):21121-9, 2000; FEBS Letters. 455(3):367-71, 1999; Chinese Journal of Biotechnology. 14(3):165-71,

1998), FASEB J 1997 Apr;11(5):331-40; Nature 410(2001)1120-1124.

Das nachstehende Beispiel 4 zeigt exemplarisch eine solche erfindungsgemäße Suchstrategie mit dem helicalen Calmodulin-Motiv KHAAQRSTETALYRKM, um potentielle CaMAPs in dem Fachmann bekannten Datenbanken aufzufinden. Eine eindeutige Zuordnung zu CaMAPs erfolgt dann mittels eines oder mehrerer dem Fachmann bekannten Aktivitätstests. Einige geeignete Aktivitätsnachweisverfahren im Sinne der Erfindung sind die bereits oben beschriebene isomerspezifische Proteolyse, magnetische Kernresonanzspektroskopie, oder andere dem Fachmann bekannte spektroskopische Bestimmungsmethoden. Ferner wird in diesem Zusammenhang auf die Anwendungsbeispiele 1-3 verwiesen, die typische PPIase-Aktivitätsbestimmungen zeigen.

Interaktion mit Calmodulin: Andere Strategien im Sinne der Erfindung zur Ermittlung erfindungsgemäßer CaMAPs nutzen die Bindungsaffinitäten zwischen Calmodulin und Bindeprotein. Wie bereits ausgeführt, gelang es in dem vorliegenden erfindungsgemäßen Verfahren überraschenderweise durch Zusatz geeigneter Mengen von Calmodulin die PPIase-Aktivität verschiedener PPIasen gegenüber geeigneten Substraten und unter geeigneten Bedingungen um mindestens eine Größenordnung zu steigern, wobei diese Steigerung bei optimalen Bedingungen mehrere Größenordnungen betragen kann, z.B. wie in den Beispielen 1-3 beschrieben das zehntausendfache. Wie in Beispiel 1 gezeigt ist, kann die CaMAP Aktivität durch Calmodulin dosisabhängig aktiviert werden. Für die Aktivierung der CaMAP kann Calmodulin unterschiedlichster Tierspezies genutzt werden. Wie im Beispiel 1 aufgeführt, z.B. aus Rinder-Hirn gewonnenes Calmodulin, oder molekularbiologisch hergestelltes humanes Calmodulin (Beispiel 2).

Zum Interaktionsnachweis gibt es derzeit unzählige Methoden und Verfahren, die auch automatisierte Suchstrategien mittels für Screening entwickelten Geräten (z.B. Biosensor [Vaccine. 18(3-4):362-70, 1999; Journal of Biological Chemistry. 273(31):19691-8, 1998], Kalorimetrie [Biochimica et Biophysica Acta. 386(1):155-67, 1975; Yao Hsueh Hsueh Pao-Acta Pharmaceutica Sinica. 35(10):774-7, 2000]; Korrelationsspektroskopie [Current Opinion in Chemical Biology. 2(3):397-403, 1998; Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. 95(4):1421-6, 1998]) einschließen. So kann bevorzugt im Sinne der Erfindung das potentielle Bindeprotein oder das wirksame Calmodulin an eine makroskopische Matrize, z.B. Agarose (Calmodulin-Agarose für Affintiätsstudien ist z.B. kommerziell erhältlich; z.B.: Sigma Bestellnr.: P4385), gebunden

7

und anschließend von nicht gebundenen Stoffen durch Waschen befreit werden, um danach Interaktionspartner mittels geeigneter Strategien, wie z.B. SDS-PAGE und Massenspektrometrie, zu iclentifizieren. Die so durchgeführte Identifikation von Calmodulin-Interaktionspartnern war mehrfach erfolgreich, wie z.B. in folgenden Arbeiten beschrieben: Plant Physiology. 116(2):845-851, 1998; Plant Journal. 24(3):317-326, 2000; Molecular & Cellular Biochemistry. 183(1-2):183-191, 1998; Planta. 205(1):121-131, 1998; Journal of Eine andere Möglichkeiten Biological Chemistry. 273(2):677-680, 1998. Interaktionsnachweises ist die Stabilisierung der Interaktion durch chemische Modifikation, dem Fachmann unter dem Begriff "Crosslinken" bekannt, wie z.B. in folgenden Arbeiten beschrieben: Biochemistry. 40(26):7903-7913, 2001; Biochemistry. 37(23):8378-8384, Biochemistry. 35 (14):4375-4386, 1996; Journal of Biological Chemistry. 271(5):2651-2657, 1996. Mit dieser Technik wurde z.B. auch das in Arabidopsis für einen Phänotyp verantwortliche AtFKBP42 (Plant Journal. 32(3):263-276, Anwendungsbeispiel 4 in der Datenbank als tr:Q9LDC0 bezeichnet, gefunden.

Strukturänderung: Eine weitere Strategie im Sinne der Erfindung zur Ermittlung erfindungsgemäßer CaMAPs basiert auf der Tatsache, dass durch Bindung von Calmodulin an CaMAP die Molekülgeometrie der CaMAP oft so verändert wird, daß dies mittels spektroskopischer Methoden erfaßbar ist. Spektroskopische Verfahren zum Nachweis dieser Strukturänderung sind dem Fachmann vertraut. Eine solche typische Veränderung ist in Anwendungsbeispiel 11 aufgeführt.

Aktivitätsänderung: Vorzugsweise kann die Interaktion von Calmodulin mit CaMAP anhand der durch diese Interaktion hervorgerufenen PPIase-Aktivitätssteigerung erkannt werden. Typische Anwendungen sind in den nachfolgenden Beispielen 1, 2, 3, 5 und 8 zusammengefaßt. Mit dieser Technik konnten in der vorliegenden Erfindung z.B. MzFKBP-66 und AtFKBP42 als CaMLAPs identifiziert werden.

Erfindungsgemäß können durch Calmodulin aktivierbare PPIasen von den in Datenbanken vorhandenen Nukleotidsequenzen abweichen. So kann durch gezielte Veränderung mittels gentechnischer oder chemi scher Mittel bzw. durch direkte chemische Synthese ein Protein mit neuen Eigenschaften erhalten werden. Ziel solcher Veränderungen kann es sein, CaMAPs für spezifische Rollen in Technik und Medizin zuzuschneiden. Hierzu gehört die Herstellung von CaMAPs mit: 1) erhöhter Stabilität gegenüber Hitze, extremen pH-Werten,

oxidierenden Atmosphären und organischen Lösungsmitteln; 2) verbesserter oder neuer Substratspezifität; 3) veränderten Eigenschaften, welche die Rückgewinnung bei Folgeverfahren erleichtert. 4) veränderten Eigenschaften, welche eine konstitutive Aktivität der CaMAP bewirkt. Da Konformation und Eigenschaften von Proteinen durch ihre Primärsequenz bestimmt werden, ist das Ziel im wesentlichen die geplante Veränderung von Aminosäuresequenzen existierender Proteine. Alternativ können kleine Proteine chemisch synthetisiert werden (Peptidsynthese). Die chemische Synthese ermöglicht eine weitere Regulierung der Sekundärstruktur des Proteins, da unnatürliche Aminosäuren eingeführt werden können, wie z.B. 2,2-Dimethylglycin, dessen Konformation eingeschränkt ist und deshalb eine stabile Sekundärstruktur ermöglicht. Es kann auch eine chemische Modifizierung nativer Enzyme durchgeführt werden, mit dem Ziel, die normalen Eigenschaften zu erhalten (z.B. Enzymaktivität), während eine größere Stabilität erreicht wird. Eine allgemein angewandte Methode besteht darin, Gene zu synthetisieren, die für eine gesuchte Polypeptidsequenz codieren. Hybridgene können chemisch synthetisiert werden, indem Segmente von natürlichen Genen chemisch synthetisierten DNA-Sequenzen hinzugefügt werden. Alternativ können neue Primärsequenzen gebildet werden, indem synthetische DNA-Sequenzen dazu verwendet werden, natürliche Gene zu erweitern oder Segmente natürlicher Gene zu ersetzen. Die entstandene synthetische oder Hybrid-DNA wird dann in ein Plasmid inseriert, um das geplante Protein zu synthetisieren.

Molekularbiologische Veränderung: So läßt sich die Primärsequenz von einer CaMAP mittels dem Fachmann bekannter Methoden so verändern, daß einzelne oder mehrere Aminosäuren der Primärsequenz durch andere Aminosäuren ersetzt werden. So wird zur Verbesserung der Löslichkeit einer CaMAP in Ausführungsbeispiel 9 ein Glycin in Position 2 durch ein Arginin ersetzt. Es ist auch erfindungsgemäß umfasst, die Primärsequenz N- oder C-terminal mittels einzelner Aminosäuren, Oligopeptiden oder ganzer Proteine zu verlängern. Es ist ferner erfindungsgemäß umfasst, nur (Peptid-)Teilbereiche der natürlichen oder mittels molekularbiologischer Methoden veränderten CaMAPs herzustellen. So wird in Ausführungsbeispiel 9 die Herstellung einer CaMAP mit verkürztem N-Terminus beschrieben. Eine besonders für die Suche nach Effektoren von CaMAPs geeignete gentechnisch veränderte CaMAP bzw. CaMAP-Peptidfragmente/derivate, erkennt man an der aktivierenden Wirkung von Calmodulin im Sinne der Erfindung auf die PPIase-Aktivität Peptidfragmente/derivate CaMAPs CaMAP. Diese aktivierten bzw. der

erfindungsgemäß bevorzugt.

Nach Auffinden potentieller CaMAP Sequenzen in Datenbanken kann das Protein mittels üblicher, dem Fachmann bekannter Verfahren aus der Nukleotidsequenz hergestellt werden. cDNA-Klondatenbanken die Klonierung stehen Als DNA-Quellen für Genombibliotheken zur Verfügung. Zur Übertragung und zum Einbau fremder DNA-Sequenzen in eine Wirtszelle werden DNA-Vektoren benutzt, in welche die gewünschten Sequenzen eingefügt werden. Mit Hilfe von Restriktionsendonucleasen unterschiedlicher Spezifität können die DNA-Velktoren und zellulären Genome an ausgewählten Stellen gespalten werden. Wenn Vektor und Donor-DNA mit dem gleichen Enzym gespalten werden, sind die Enden komplementär und können hybridisiert und dann durch eine DNA-Ligase (Polynucleotid-Ligase) kovalent verknüpft werden. In Abhängigkeit von Vektor- und Wirtssystem sind eine Vielzahl von Methoden entwickelt worden, die dem Fachmann zugänglich und bekannt sind um die gentechnisch hergestellte rekombinante DNA in eine Wirtszelle einzuführen. In Anwendungsbeispiel 10 wird die molekularbiologische Herstellung einer CaMAP exemplarisch aufgeführt.

Posttranslationale Veränderungen: Neben oben aufgeführter Änderung der Primärsequenz können erfindungsgemäße CaMAPs auch posttranslational verändert sein. So können CaMAPs z.B. acetyliert, methyliert, ubiquitiniliert oder phosphoryliert sein. Wobei zahlreiche in vivo ablaufende posttranslationale Veränderungen von Proteinen vom Fachmann auch in vitro durchgeführt werden können. So läßt sich die CaMAP zumindest in vitro mittels unterschiedlicher Protein-Serin/Threonin und Protein-Tyrosin-Kinasen phosphorylieren. Je nach Herkunftsart und Isolationsprozedur kann unterschiedlich posttranslational modifizierte CaMAP erhalten werden. Übersichten posttranslationaler Modifikationen von Proteinen sind dem Fachmann bekannt und in zahlreichen Veröffentlichungen beschrieben, so z.B.: Annals of the New York Academy of Sciences. in Protein Chemistry. 37:247-334, 1985; 1992; Advances 663:48-62, 198(4320):890-6, 1977; Current Opinion in Rheumatology. 14(3):244-9, 2002; Biomolecular Engineering. 18(5):213-20, 2001; International Journal of Biochemistry. 24(1):19-28, 1992). Anwendungs beispiel 10 zeigt exemplarisch die radioaktive Markierung einer CaMAP. Eine besonders für die Suche nach Effektoren von CaMAPs geeignete posttranslational veränderte CaMAP, bzw. CaMAP-Peptidfragment/derivat, erkennt man an der aktivierenden Wirkung von Calmodulin im Sinne der Erfindung auf die PPIase-Aktivität der CaMAP. Diese aktivierten CaMAPs bzw. Peptidfragmente/derivate sind erfindungsgemäß bevorzugt.

Proteinchemische Veränderung: Es kann auch erfindungsgemäß von Vorteil sein, die CaMAP chemisch zu modifizieren. Die dazu notwendigen Methoden und Verfahren sind dem Fachmann als proteinchemische Verfahren bekannt. Neben der Modifikation von Lysinen (Journal of Biological Chemistry. 273(43):28516-28523, 1998; Biochimica et Biophysica Acta. 844(2):265-9, 1985) der Oxidation oder Carbethoxylation (Pharmacology. 26(5):249-57, 1983; Biochemistry. 17(19):3924-8, 1978) sind die unterschiedlichsten chemischen Veränderungen möglich. Bekannte Techniken zur chemischen Veränderung werden z.B. in Current Opinion in Biotechnology. 10(4):324-30, 1999; Current Opinion in Chemical Biology. 5(6): 696-704, 2001; Biochemistry-Russia. 63(3):334-44, 1998; Biotechnology & Applied Biochemistry. 26 (Pt 3):143-51, 1997; Biological Research. 29(1):127-40, 1996; Methods in Molecular Biology. 35:171-85, 1994; Methods in Molecular Biology. 32:311-20, 1994; Nature Cell Biology. 5(1):28-37, 2003) beschrieben. Anwendungsbeispiel 10 zeigt exemplarisch die radioaktive Markierung einer CaMAP. Eine besonders für die Suche nach Effektoren von CaMAPs geeignete chemisch modifizierte CaMAP, erkennt man an der aktivierenden Wirkung von erfindungsgemäßem Calmodulin auf die PPIase-Aktivität der CaMAP oder des CaMAP-Peptidfragments/derivats. Diese aktivierten CaMAPs bzw. Peptidfragmente/derivate sind erfindungsgemäß bevorzugt.

Calmodulin im Sinne der Erfindung umfasst sämtliche dem Fachmann bekannte Polypeptide dieser Molekülklasse, die zur Aktivierung der CaMAP-Aktivität geeignet sind. Gleichfalls sind erfindungsgemäß Calmodulinfragmente und/oder Calmodulinderivate eingeschlossen, die zu einer Aktivierung der Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerase-Aktivität im erfindungsgemäßen Verfahren führen. Der Nachweis der Steigerung der Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerase-Aktivität kann mittels dem Fachmann bekannten und oben beschriebenen Verfahren durchgeführt werden. Erfindungsgemäßes Calmodulin kann sehr unterschiedlich sein. So kann die gezielte Veränderung eines Proteins durch genetische oder chemische Mittel bzw. die direkte chemische Synthese eines Proteins mit neuen Eigenschaften erreicht werden. Ziel solcher Veränderungen ist es, Proteine für spezifische Rollen in Technik und Medizin zuzuschneiden. Hierzu gehört die Herstellung von Enzymen mit: 1) erhöhter

Stabilität gegenüber Hitze, extremen pH-Werten, oxidierenden Atmosphären und organischen Lösungsmitteln; 2) verbesserter oder neuer Substratspezifität und 3) veränderten Eigenschaften, welche die Rückgewinnung bei Folgeverfahren erleichtert. Da Konformation und Eigenschaften der Proteine durch ihre Primärsequenz bestimmt werden, ist das Ziel im wesentlichen die geplante Veränderung von Aminosäuresequenzen existierender Proteine. Alternativ können kleine Proteine chemisch synthetisiert werden (Peptidsynthese). Die chemische Synthese ermöglicht eine weitere Regulierung der Sekundärstruktur des Proteins, da unnatürliche Aminosäuren eingeführt werden können, wie z.B. 2,2-Dimethylglycin, dessen Konformation ein geschränkt ist und deshalb eine stabile Sekundärstruktur ermöglicht. Es kann auch eine chemische Modifizierung nativer Enzyme durchgeführt werden, mit dem Ziel, die normalen Eigenschaften zu erhalten (z.B. Enzymaktivität), während eine größere Stabilität erreicht wird. So wurde dem Gewebsplasminogenaktivator, der für die Behandlung von Thrombose eingesetzt wird, Resistenz gegen proteolytischen Abbau im Körper verliehen, indem die Oberflächenlysinreste durch Reaktion mit einem Säureanhydrid modifiziert wurden. Eine allgemein angewandte Methode besteht darin, Gene zu synthetisieren, die für eine gesuchte Polypeptidsequenz codieren. Es ist möglich, synthetische Gene aus bis zu 100 Nucleotiden chemisch zu synthetisieren. Hybridgene können chemisch synthetisiert werden, indem Segmente von natürlichen Genen chemisch synthetisierten DNA-Sequenzen hinzugefügt werden. Alternativ können neue Primärsequenzen gebildet werden, indem synthetische DNA-Sequenzen dazu verwendet werden, natürliche Gene zu erweitern oder Segmente natürlicher Gene zu ersetzen. Die entstandene synthetische oder Hybrid-DNA wird dann in ein Plasmid inseriert, um das geplante Protein zu synthetisieren.

Molekularbiologische Veränderung: So lässt sich die Primärsequenz von Calmodulin mittels dem Fachmann bekannter Methoden so verändern, daß einzelne oder mehrere Aminosäuren der Primärsequenz durch andere Aminosäuren ersetzt werden. Es ist auch möglich die Primärsequenz N- oder C-terminal mittels einzelner Aminosäuren, Oligopeptiden oder ganzer Proteine zu verlängern. Es kann auch von Vorteil sein, nur Teilbereiche des natürlichen oder mittels molekularbiologischer Methoden veränderten Proteins herzustellen, wie dies in Beispiel 9 dargestellt ist. Besonders bevorzugt im Sinne der Erfindung ist für die Aktivierung der Calmodulin-Derivat, die man an der aktivierenden Wirkung auf

die PPlase-Aktivität der CaMAP erkennt.

Posttranslationale Veränderungen: Neben oben aufgeführter Änderung der Primärsequenz kann Calmodulin posttranslational verändert sein. So kann es z.B. acetyliert, methyliert, phosphorolyiert sein. Wobei zahlreiche in vivo ablaufende ubiquitiniliert oder posttranslationale Veränderungen von Proteinen vom Fachmann auch in vitro durchgeführt werden können. So läßt sich Calmodulin in vitro und in vivo mittels unterschiedlicher Protein Serin/Threonin und Protein-Tyrosin Kinasen phosphorylieren und durch pleiotrope Proteinphosphatasen wie z.B. PP1gamma oder PP2A dephosphorylieren (Eur. J. Biochem 269(2002)3619). Neben der gezielten in vitro Phosphorylierung, mit definierter Phosphorylierung einzelner Serine, Threonine oder Tyrosine, von gentechnisch hergestelltem Calmodulin (z.B. Zhang JG. Biochemical & Biophysical Research Communications. 222(2):439-444, 1996 oder West et al. Protein Engineering. 2(4):307-11, 1988) kann Calmodulin auch ents prechend zahlreicher Vorschriften (wie z.B.: Ho et al. Preparative Biochemistry. 16(4):297-308, 1986; oder Caldwell und Haug in Analytical Biochemistry. 116(2):325-30, 1981) aus unterschiedlichsten Materialien wie z.B. Rinder-Hirn, Rinder-Herz oder Hoden hergestellt werden. Je nach Herkunftsart und Isolationsprozedur wird unterschiedlich posttranslational modifiziertes Calmodulin erhalten. Übersichten posttranslationaler Modifikationen von Proteinen sind dem Fachmann bekannt und in zahlreichen Zeitschriftenbeiträgen beschrieben, so zB.: Annals of the New York Academy of Sciences. 663:48-62, 1992; Advances in Protein Chemistry. 37:247-334, 1985; Science. 198(4320):890-6, 1977; Current Opinion in Rheumatology. 14(3):244-9, 2002; Biomolecular Engineering. 18(5):213-20, 2001; International Journal of Biochemistry. 24(1):19-28, 1992). Besonders im Sinne der Erfindung für die Aktivierung der CaMAPs geeignetes posttranslational verändertes Calmodulin bzw. Calmodulinfragment oder Calmodulin-Derivat erkennt man an seiner aktivierenden Wirkung auf die PPIase-Aktivität der CaMAP.

Proteinchemische Veränderungen: Es kann erfindungsgemäß auch von Vorteil sein, das CaMAP aktivierende Calmodulin chemisch zu modifizieren. Die dazu notwendigen Methoden und Verfahren sind dem Fachmann als proteinchemische Verfahren bekannt. Neben der Modifikation von Lysinen (Journal of Biological Chemistry. 273(43):28516-28523, 1998; Biochimica et Biophysica Acta. 844(2):265-9, 1985) oder der Oxidation oder

Carbethoxylation von Calmodulin (Pharmacology. 26(5):249-57, 1983; Biochemistry. 17(19):3924-8, 1978) sind die unterschiedlichsten chemischen Veränderungen an Proteinen möglich. Bekannte Techniken zur chemischen Veränderung werden z.B. in Current Opinion in Biotechnology. 10(4):324-30, 1999; Current Opinion in Chemical Biology. 5(6):696-704, 2001; Biochemistry-Russia. 63(3):334-44, 1998; Biotechnology & Applied Biochemistry. 26 (Pt 3):143-51, 1997; Biological Research. 29(1):127-40, 1996; Methods in Molecular Biology. 35:171-85, 1994; Methods in Molecular Biology. 32:311-20, 1994; Nature Cell Biology. 5(1):28-37, 2003) beschrieben. Besonders für das erfindungsgemäße Verfahren für die Aktivierung der CaMAPs geeignetes chemisch modifiziertes Calmodulin bzw. Calmodulinfragment Calmodulin-Derivat ist bevorzugt und kann an seiner aktivierenden Wirkung auf die PPIase-Aktivität einer CaMAP erkannt werden.

Der Begriff, "geeignete CaMAP-Substrate" umfasst im Sinne der Erfindung alle Substrate der Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerasen. Insbesondere sind dies Substanzen, die eine Peptidyl-Prolyl Peptidbindung aufweisen. "Geeignete CaMAP-Substrate" im Sinne der Erfindung sind in zahlreichen dem Fachmann zugänglichen Literaturstellen beschrieben, so z.B.: Clinical Chemistry. 44(3):502-8, 1998; Analytical Biochemistry. 252(2):299-307, 1997; Biochemistry. 34(41):13594-602, 1995; Biochemistry. 30(25):6127-34, 1991; Biochemistry. 30(25):6127-34, 1991; Biochemistry. 30(25):6127-34, 1991; Journal of Molecular Biology. 271(5):827-37, 1997, oder in Patentschriften aufgeführt, wie z.B. in CA2334812; EP0647713; WO0142245; EP0360029. Besonders bevorzugte CaMAP-Substrate im Sinne der Erfindung sind Peptide mit einer Xaa-Pro-Yaa – Gruppierung, wobei Xaa vorzugsweise für die Aminsäuren Glu, Phe oder Leu steht, wie z.B. Suc-Ala-Phe-Pro-Phe-NHNp oder Suc-Ala-Ala-Glu-Pro-Arg-NHNp.

"Geeignete Mengen" der angegebenen Komponenten des erfindungsgemäßen Verfahrens sind unter anderem aus den Ausführungsbeispielen zu entnehmen und liegen für die erfindungsgemäße CaMAP oder das CaMAP-Peptidfragment/derivat, Calmodulin oder Calmodulinfragment/derivat sowie dem CaMAP-Substrat in einem Bereich von 0,01µM bis 10mM in der Reaktionslösung. Bevorzugt ist ein Bereich von 0,1µM bis 1mM. Besonders bevorzugt ist ein Wert von 1 µM.

Die erfindungsgemäße "geeignete" Reaktionslösung ist definiert als Puffersystem, das neben

Wasser, Pufferbestandteile auch weitere, z.B. nachstehend spezifizierte Komponenten enthalten kann und die Identifizierung eines Effektors der Calmodulin-abhängigen Peptidyl-Prolyl *cis/trans* Isomerasen gewährleistet.

Der Nachweis der Aktivierung von CaMAPs durch Calmodulin ist für den Fachmann nicht naheliegend (siehe Beispiel 1). Die CaMAP FKBP38 neigt z.B. zum Präzipitieren. Dadurch können Aktivitätsbestimmungen verfälscht oder unmöglich werden. So führt der Zusatz von Kalziumionen, die üblicherweise zur Calmodulinaktivierung genutzt werden, bei Konzentrationen größer 5 mM zum Ausfallen der Proteine im Meßansatz. Wie in den Beispielen 1,2 und 3 gezeigt, kann es vorteilhaft sein in den Aktivitätsassays ein Protein ohne hydrophoben Bindungsanker (beschrieben in Beispiel 9) zu verwenden. Der Nachweis von CaMAP-Aktivität mit dem kompletten Protein, gestaltet sich wegen der auftretenden Präzipitationsprobleme schwieriger.

Die nach Zusammenmischen in der Reaktionslösung enthaltenen Komponenten liegen vorzugsweise in gelöster Form vor. Zur Herstellung der Reaktionsansätze in geeigneten Reaktionsgefäßen sind die Komponenten unter Durchmischung zuzugeben. Die Mischung kann bereits durch geeignete, dem Fachmann geläufige Pipettiertechniken erreicht werden. Zusätzlich kann durch mechanische Einwirkung, beispielsweise durch Vortexen, Schwenken oder Schütteln der Mischeffekt verbessert werden.

Ferner kann es vorteilhaft sein, nach Mischung aller notwendigen Komponenten über eine gewisse Zeit, beispielsweise 5 sec, 10 sec, 30 sec, 1 min, 2 min, 5 min, 10 min oder 20 min die Reaktionslösung zu inkubieren, bevor die Reaktion gestartet wird.

Effektoren von CaMAPs lassen sich im Sinne des erfindungsgemäßen Verfahrens einfach identifizieren. Erfindungsgemäß kann dazu entweder eine konstitutiv aktive CaMAP verwendet werden oder die Aktivierung der CaMAP kann durch Calmodulin bzw. entsprechende Fragmente oder Derivate erfolgen. Durch diese Aktivierung wird das katalytische Zentrum der CaMAP so verändert, daß die Katalyse typischer CaMAP Substrate unter optimalen Katalysebedingungen mindestens um das 2-fache gesteigert wird. Diese Steigerung der CaMAP Aktivität um mindestens das 1,5 –fache, bevorzugt mindestens das 2-fache ist auch ein Kennzeichen optimaler Katalysebedingungen. Um optimale Katalysebedingungen zu erreichen, kann ein breiter Bereich von Puffern verwendet werden. Insbesondere kann ein Puffer mit einem pH-Wert im Bereich von 5-10, stärker bevorzugt im Bereich von 6-8 und insbesondere im Bereich zwischen 6.5-8.0 verwendet werden. Ein

15

Beispiel für ein geeignetes Puffersystem ist 20 mM HEPES-Puffer mit einem pH von 7.8. Weitere erfindungsgemäße Pufferlösungen umfassen unter anderem TRIS/HCl, HEPES/NaOH oder Ammoniumcarbonatpuffer in einer Endkonzentration von 5 mM bis 200 mM.

Die Reaktionstemperatur des erfindungsgemäßen Verfahrens kann gewählt werden z.B. im Bereich von 0 °C bis 30 °C vorzugsweise zwischen 5 °C und 15 °C, besonders bevorzugt liegt die Temperatur bei 8 °C. Eine höhere Temperatur kann zur Denaturierung von eine niedrigere Temperatur zu einer Abnahme der Proteinen führen, während Reaktionsgeschwindigkeit führen wird. Das Reaktionsgemisch kann zusätzlich Proteinstabilisierende Mittel, wie z.B. Saccharose, Sorbitol oder Ethylenglykol, vorzugsweise in einer Menge von 200 bis 500 mM und insbesondere in einer Menge von 250 bis 300 mM enthalten. Ferner kann es von Vorteil sein, der Reaktionslösung Proteinaseinhibitoren, z.B. das von Roche^R erhältliche "PI Complete"-Gemisch in dem vom Hersteller angegebenen Mengenbereich zuzusetzen. Da erfindungsgemäßes Calmodulin durch Zusatz von zweiwertigen Ionen wie Ca²⁺ erhalten werden kann, dürfen dem Reaktionsansatz zugesetzte Chemikalien das zur Aktivierung des Calmodulin erforderliche zweiwertige Ion nur soweit maskieren, das die Bildung eines wirksamen Calmodulins nicht verhindert wird. Das Ausführungsbeispiel 11 zeigt, wie durch Zusatz eines Gemischs von Kalziumionen und Calmodulin zum Testansatz die Aktivierung einer CaMAP erreicht wird und wie durch Chelatierung der Kalziumionen diese Aktivierung verhindert werden kann. Effektoren aktivierter CaMAPs können die PPIase-Katalyse, wie in Beispiel 5 gezeigt, signifikant beeinflussen. Eine signifikante Beeinflussung liegt vor, wenn die Aktivierung der CaMAP um mindestens 50% verändert wird, wobei bei Verwendung von Inhibitoren die Calmodulin-Aktivierung aufgehoben werden kann, wie dies in Beispiel 5 dargestellt ist.

Affinitätsassays zum Nachweis von CaMAP-Effektoren: Effektoren von CaMAPs können die durch Calmodulin an der CaMAP bewirkte Konformationsänderung (Ausführungsbeispiel 11) so beeinflussen, das die PPTase-Aktivität der "Aktivierten CaMAP" trotz sonst optimaler Reaktionsbedingungen verändert wird. So können Effektoren z.B. auf die CaMAP Bindungsstelle zum wirksamen Calmodulin, oder auf die Calmodulin Bindungsstelle zur CaMAP wirken. Inhibitoren können auch auf die zur Aktivierung von wirksamen Calmodulin gegebenenfalls notwendigen Bindungsstellen für zweiwertige Metallionen, wie z.B. der Bindungsstellen für Kalziumionen wirken. Inhibitoren können aber auch direkt am

16

PPIase-Katalysezentrum wirken. So kann z.B. der Wirkstoff Cyclosporin A die CaMAP Cyp40 (Swiss-Prot Nomenklatur: CYP4 HUMAN) signifikant inhibieren, wie dies in Beispiel 8 aufgeführt ist. Der Wirkstoff FK506 wiederum kann signifikant die CaMAP FKB38 (Swiss-Prot Nomenklatur: FKB8_HUMAN) inhibieren, wie dies in Beispiel 5 aufgeführt ist. Effektoren von CaMAPs können mittels dem Fachmann bekannten Affinitätsassays gefunden werden. Solche Affinitätsassays zum Nachweis der Bindung eines Liganden können sehr unterschiedlich aufgebaut sein. Beispiele sind in den Patentschriften WO03018846; EP1202056; US6281006; WO0122084; CA2162568; US5434052; US5773225; NZ504112; HU0201142; HK1029376 GB2300260; DE10030798A1; aufgeführt. Prinzipiell lassen sich diese Nachweisverfahren in zwei verschiedene Typen einteilen. In solche (A), bei denen der Effektor die Aktivierung der CaMAP beeinflußt. Typisch ist hier der Einfluß auf die Stärke der Interaktion zwischen wirksamen Calmodulin und CaMAP, wie dies in den Ausführungsbeispielen 6 und 11 gezeigt ist. Und in solche (B), bei denen der Effektor am oder in der Nähe des katalytischen Zentrums bindet. Typisch sind hier Bindungsassays, bei denen Liganden aktivierter CaMAPs dadurch gefunden werden, in dem diese schon bekannte Liganden vom katalytischen Zentrum verdrängen. Eine solche Ausführungsform ist in Ausführungsbeispiel 7 angegeben.

Aktivitätsassavs zum Nachweis von Effektoren aktivierter Camaps: Optimale Verfahren zum Nachweis von Effektoren der Camap Aktivität sind mittels der bereits bekannten Effektoren Cyclosporin A und FK506 zu erkennen. Dazu wird die Aktivität der Camap durch eine hinreichende Menge eines wirksamen Calmodulin gegenüber einem geeignetem Camap Substrates bei Nutzung eines geeigneten PPIase-Aktivitätstestes so aktiviert, daß durch Zusatz einer minimalen Menge eines bekannten Camap Inhibitors eine signifikante Verminderung der Camap Aktivität beobachtbar ist. Um eine Aktivierung von Camaps durch wirksames Calmodulin zu erreichen, kann es von Vorteil sein, die Camap für bis zu 20 Minuten bei 20 °C mit diesem Protein- oder Proteinfragment zu inkubieren. Es kann aber auch von Vorteil sein, eine größere Menge durch Zusatz einer geeigneten Menge an wirksamen Calmodulin bereits aktivierter Camap nach ihrer Herstellung in Aliquots so zu lagern, daß diese so aktivierte Camap zur Camap Aktivitätsmessung schon zur Verfügung steht. Um eine Hemmung der Camap-Aktivität durch Effektoren zu erreichen kann es von Vorteil sein, in einem ersten Schritt die Camap mit einer geeigneten Konzentration an wirksamen Calmodulin zu inkubieren um nach dieser ersten Inkubation den Effektor

zuzugeben und diesen mit dem Gemisch weiter zu inkubieren. Es kann aber auch von Vorteil sein, die Reihenfolge der Zugabe umzukehren oder eine gleichzeitige Inkubation vorzunehmen. Bei Verwendung von konstitutiv aktiver CaMAP kann der Zusatz von wirksamem Calmodulin unterbleiben Die Inkubationszeiten des Effektors mit aktivierter CaMAP sollen mindestens 1 Sekunde, vorzugsweise 300 Sekunden betragen, können aber oder auch weitaus größer sein, um eine Effektuierung beobachten zu können. Geeignete CaMAP Assays sind alle PPIase-Aktivitätsassays, die eine Vorinkubation von Effektor und aktivierter CaMAP erlauben und welche die Messung der Effektuierung durch CaMAP Effektoren ermöglichen.

Wirkung von CaMAP Inhibitoren: Die Wirkung von Effektoren wie FK506 oder CsA sind nicht auf die PPIase-Aktivität von aktivierten CaMAPs beschänkt. So inhibiert Cyclosporin A PPIasen, die zur Familie der Cyclophiline gehören und FK506 hemmt PPIasen die zur Gruppe der FKBPs gehören (European Journal of Biochemistry. 216(3):689-707, 1993; Annual Review of Immunology. 10:519-60, 1992). Sowohl Cyclosporin A als auch FK506 werden gegenwärtig als Immunpharmaka zur Verhinderung von Transplantatabstoßungen in der Humanmedizin genutzt. Beide Pharmaka können beträchtliche Nebenwirkungen verursachen (z.B.: Seminars in Nephrology. 17(1):34-45, 1997). Eine mögliche Nebenwirkung dieser Therapeutika auf Zellebene ist die Beeinflussung des programmierten Zelltods, vom Fachmann als Apoptose bezeichnet. Apoptose ist für eine ordnungsgemäße Embryo genese und Metamorphose, Gewebehomöostase und die Funktion des Immunsystems in Metazoen notwendig. Auf der mikroskopischen Ebene der Zelle kommt es bei der Apoptose zum Verlust von Zellverbindungen und Mikrovilli, zu Chromatinkondensation, DNA-Fragmentierung, cytoplasmatischer Kontraktion und dichter Packung von Mitochondrien und Ribosomen. Es bilden sich Membranbläschen, in denen das endoplasmatische Reticulum mit der Zellplasmamembran verschmilzt und die Zelle in mehrere membrangebundene Vesikel unterteilt, die als apoptotische Körper bezeichnet werden. Letztere werden im Allgemeinen von benachbarten Zellen aufgenommen und abgebaut. Bisher wurden eine Reihe von Faktoren identifiziert, die die Apoptose aktivieren. Apoptose kann durch cytotoxische Agenzien induziert werden. Die natürliche, genetisch program mierte Apoptose scheint jedoch von der Initiierung eines Signalstoff-Stoffwechselwegs durch Ligandenbindung an spezifische Rezeptoren auf der Zelloberfläche abzuhängen. [R.E. Ellis et al. Annu. Rev. Cell Biol. 7 (1991) 663-698; S. Cory Nature 367

PCT/EP2005/000656

(1994) 317-318; S.J. Martin u. D.R. Green Cell 82 (1995) 349-352; M. Tewari et al. J. Biol. Chem. 270 (1995) 18.738-18.741; C.D. Gregory (Hrsg.) Apoptosis and the Immune Response Wiley-Liss., New York, 19957. Es sind aus der Literatur Beispiele bekannt. in denen die bereits bekannten Hemmstoffe der CaMAP-Aktivität Apoptose auslösen (Cyclosporin A: International Journal of Molecular Medicine. 7(4):431-437, 2001; Anticancer Research. 20(5B):3363-3373, 20001; Scandinavian Journal of Immunology. 56(4):353-360, 2002; FK506: Life Sciences. 66(23):2255-2260, 2000; Clinical & Experimental Immunology. 125(1):19-24, 2001) aber auch Apoptose verhindern (Scandinavian Journal of Immunology. 56(4):353-360, 2002; American Journal of Respiratory & Critical Care Medicine. 165(4):449-455, 2002; Carcinogenesis, 21(11):2027-2033, 2000; FEBS Letters. 447(2-3):274-276, 1999; FK506 Brain Research. 826(2):210-219. 1999; British Journal of Pharmacology. 126(5):1139-1146, 1999; NeuroReport. 9(9):2077-2080, 1998). Eine Ursache der widersprüchlichen Wirkung beider Hemmstoffe auf Zellebene kann mit der Beeinflussung weiterer PPIasen, die nicht durch wirksames Calmodulin aktivierbar sind, erklärt werden. In humanen Zellen sind mehr als 5 verschiedene PPIasen Cyclosporin A-sensitiv und mehr als 5 verschiedene PPIasen FK506-empfindlich. Daß spezifische CaMAP Inhibitoren bei humanen Zellen Apoptose hervorrufen sollten zeigt ein publiziertes Depletionsexperiment der CaMAP FKBP38 mittels siRNA (Nature Cell Biology 5(2003)1). Deshalb stellt das erfindungsgemäße Verfahren ferner eine neue Methode zur Identifizierung und Herstellung von Effektören zur Entwicklung von Therapien zur gezielten Auslösung der Apoptose bereit, an dernen CaMAPs beteiligt sind. Solche Mittel und Therapien sind wichtig bei all den Erkrankungen, die durch gezielte Vernichtung von Zellen therapierbar sind. Dazu gehören insbesondere Tumorerkrankungen. Die gezielte therapeutische Induktion von Apoptose kann aber auch von Vorteil sein, um die Immunogenität von Zellen zu beeinflussen, wie dies z.B. in US5,922,598 beschrieben wird.

In der erfindungsgemäßen Ausführungsform ist gleichfalls ein Verfahren zum Screening und/oder Herstellung eines Effektors einer CaMAP, bestehend aus den Schritten

(a) Mischen geeigneter Mengen einer CaMAP oder eines CaMAPPeptidfragments/derivats mit einer geeigneten Menge Calmodulin oder eines
Calmodulinfragment/derivats in einer geeigneten Reaktionslösung mit und

PCT/EP2005/000656

- ohne eine Probe, die eine einzelne oder eine Vielzahl von Verbindungen enthält, die Kandidaten für einen In hibitor oder Aktivator sind;
- (b) Zugabe einer geeigneten Menge eines geeigneten CaMAP-Substrates;

19

- (c) Messen der CaMAP-Aktivität; und
- (d) Nachweis, daß die Probe
 - (i) inhibitorische Aktivität besitzt, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit der Probe kleiner ist als in der Reaktionslösung ohne die Probe; oder
 - (ii) aktivierende Aktivität besitzt, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit der Probe größer ist als in der Reaktionslösung ohne die Probe, umfaßt.

Das erfindungsgemäße Verfahren schließt die Ausführungsbeschreibungen für die Schritte (a) bis (d) des Verfahrens zur Bestimmung, ob ein Effektor ein Inhibitor oder ein Aktivator ist mit ein, wobei hierbei anstelle eines Effektors eine Probe untersucht wird. Unter "Probe" sind sämtliche natürlichen oder künstlichen Proben zu verstehen, die Kandidaten für Inhibitoren oder Aktivatoren des vorgegebenen Enzyms enthalten und in dem erfindungsgemäßen Verfahren getestet werden können. Darunter fallen sowohl homogene Lösungen eines Moleküls als auch Gemische mehrerer Moleküle. Unter Molekülen, die in dem Verfahren durchmustert werden können, sind die als Effektoren gekennzeichneten Moleküle der vorgenannten Ausführungsform eingeschlossen. Die Proben können natürlichen Quellen entnommen sein oder synthetisch hergestellt sein. Beispielsweise können die Proben Molekülbibliotheken entnommen werden, wie sie beispielsweise für Oligopeptide oder Naturstoffe existieren. Desweiteren können Proben auch durch Aufschlüsse biologischen Materials, beispielsweise Lebendmaterial oder ehemals lebendiges Material, entnommen werden oder Kulturüberständen von Mikroorganismen-kulturen entstammen. Die Proben können als Rohextrakt oder -Überstand vorliegen oder können in einer frei zu wählenden Reinigungsform vorliegen. Zur Reinigung können die Extrakte oder Überstände fraktioniert werden. Hierfür stehen dem Fachmann zahlreiche Techniken zur differenziel1e Verfügung, wie beispielsweise Fällung, Gradientenzentrifugation, Chromatographietechniken, biologische umfaßt sämtliche Das Material etc.

Organismenbereiche, wobei das Material entweder kultiviert oder der Natur entnommen sein kann.

"Screening" bedeutet im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung die Durchmusterung einer Vielzahl von Proben, die eine einzelne oder eine Vielzahl von Verbindungen enthalten, die Kandidaten für Inhibitoren oder Aktivatoren des vorgegebenen Enzyms darstellen, mit dem Ziel, Inhibitoren oder Aktivatoren der CaMAP zu identifizieren. Im allgemeinen bedeutet "Screening" ein Verfahren, bei dem eine Vielzahl von Proben auf eine bestimmte Eigenschaft hin untersucht wird, von denen im allgemeinen zuvor nicht bekannt ist, wie sie auf die zu testende Eigenschaft reagieren.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung erlaubt die Quantifizierung von Effektoren in biologischen Materialien oder Proben. CaMAP-Effektoren können in biologischen Materialien aus unterschiedlichsten Ursachen zu finden sein. Neben intrinsisch in Zellen vorkommenden Gen-kodierten Effektoren, können Effektoren auch durch Kontamination mit anderen biologischen Materialien, wie z.B. eine Infektion durch Bakterien oder durch die Nahrungsaufnahme, insbesondere bei gestörter Darmresorption in biologische Materialien kommen, in denen sich diese Effektoren nachweisen lassen. Effektoren können aber auch als Medikament, entweder direkt als Wirkstoff, oder indirekt als Vorläuferwirkstoff beabsichtigt in biologische Materialien verbracht werden. Die Quantifizierung dieser CaMAP -Effektoren in biologischen Materialien kann nützlich sein, um bei therapeutischer Gabe dieser Effektoren über die ermittelte Bioverfügbarkeit ein optimales Therapieregime zu erreichen. Sind bestimmte Konzentrationen intrinsisch in Zellen vorkommender CaMAP-Effektoren Kennzeichen bestimmter Zustände dieser biologischen Objekte, und kann aus diesen besonderen Zuständen dieser Materialien eine Kenntnis erhalten werden, die nützlich ist, ist es von Vorteil deren Konzentration zu quantifizieren. Bei der Quantifizierung von CaMAP-Effektoren kann es von Vorteil sein, deren Konzentration in Form eines Schwellentestes zu ermitteln. Nach Definition eines Normbereiches, der die Konzentration des CaMAP-Effektors in der biologischen Probe des Zustandes (A) beschreibt, kann aus einer signifikanten Abweichung der Konzentration des CaMAP-Effektors von diesem Normwert auf eine Änderung des Zustandes (A) in den Zustand (B) der biologischen Probe geschlossen werden. Ausführungsbeispiele 6 und 7 zeigen typische erfindungsgemäße Anwendungen.

Zusätzlich betrifft die Erfindung als bevorzugte Ausführungsform ein Verfahren, das die vorgenannten Schritte (a) bis (d) umfaßt und zusätzlich den Schritt:

(e) Fraktionieren der Probe, für die in Schritt (d) inhibitorische oder aktivierende Aktivität festgestellt wurde, und Wiederholen der Schritte (a) bis (d), bis der in der Probe enthaltene Inhibitor oder Aktivator gereinigt vorliegt.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform sind die CaMAPs des erfindungsgemäße Verfahren ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus den humanen CaMAPs wie FKBP36, FKBP37.7, FKBP44, FKBP51, FKBP52 und Cyp40, und Enzymen, welche in der "Swissprot"-Datenbank, die z.B. über die folgende Internetadresse http://us.expasy.org/sprot/ zugänglich sind, entsprechend der dort vorgenommenen Bezeichnungen FKBP66, FKBP42, AIP HUMAN, AIP CERAE, AIP MOUSE, AIPL1 HUMAN, AILP1 RAT; AILP1 MOUSE, AILP1_RABIT, FKB8_HUMAN, FKB8 MOUSE, FKB5 HUMAN, FKB5 MOUSE, FKB4 HUMAN, FKB4 MOUSE, FKB4 RABIT, FKB7 WHEAT, CYP4 BOVIN und CYP4 HUMAN aufgeführt sind.

bevorzugten Ausführungsform das Calmodulin In einer weiteren ist oder Calmodulinfragment/derivat des erfindungsgemäße Verfahren, welches in der "Swissprot"-Datenbank entsprechend der dort vorgenommenen, nachfolgend aufgeführten Bezeichnung für den Fachmann zugänglich ist, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus: CALM ACHKL (P15094), CALM BLAEM (Q9HFY6), CALM CANAL (P23286), (PO4352),CALM CAPAN (P93087), CALM CHLRE CALM DICDI (P02599), CALM DROME CALM ELEEL (P07181),(P02594), CALM EMENI (P19533), CALM EUGGR (P11118), CALM FAGSY (Q39752), CALM HELAN (P93171), (P13565), CALM HUMAN (P02593), CALM KLULA (O60041), CALM HORVU CALM LYCES (P27161), CALM LYTPI (P05935), CALM MAGGR (Q9UWF0), CALM MALDO (P48976), CALM MAIZE (P41040), CALM MEDSA (P17928),CALM METSE (P02596),CALM NEUCR (Q02052),CALM ORYSA (P29612), CALM PARTE (P07463), CALM PATSP (P02595), CALM PHYIN (P27165), CALM PLECO (P11 120), CALM PLAFA (P24044), CALM PNECA (P41041), CALM PYUSP (P11121), CALM SCHPO (P05933),CALM SOLTU (P13868),

CALM_SPIOL CALM STIJA (P04353), (P21251), CALM STRPU (P05934),CALM STYLE (P27166), CALM TETPY (P02598), CALM TETTH (Q05055),CALM TRYBB CALM TRYCR (P18061), CALM WHEAT (P04465), (P04464),CALM YEAST (P06787), Q9UWF0, Q02052, P19533, AAL89686, Q7M510, Q96TN0, P27165, AAG01043, P025 93, Q7T3T2, Q40302, O02367, Q95NR9, Q9UB37, AAH54805 AAH54973, AAL02363, AAH59427, AAH59500, AAH5460O, AAH53150, AAH50926, AAH45298, AAH44434, AAP88918, AAP35501, AAP35464, BAC56543, AAC83174, AAD55398, AAC63306, AAD45181, AAH21347, BAC40168, BAB28631, BAB28319, BAB28116, BAB23462, AAH58485, AAH51444, AAH47523, P07181, Q7QGY7, Q8STF0, AAO25039, AAM50750, AAK61380, BAB89360, O94739, P02594, O9D6G4, O16305, Q96HK3, P11120, O96102, P21251, Q9U6D3, Q8X187, O93410, AAR10240, P11121, Q9XZP2, Q42478, AAQO1510, P17928, P93171, O97341, O96081, AAD10244, AAM81203, AAA34238, AAA34014, AAA34013, P02596, P93087, Q43699, CAD20351, BAB61916, BAB61915, AAF65511, P02595, P59220, P27162, Q93VL8, Q39447, Q94801, AAQ63462, AAQ63461, AAM81202, BAB61918, BAB61917, BAB61914, BAB61913, BAB61912, BAB61911, BAB61910, BAB61909, AAG27432, AAG11418, wobei sich diese oder ähnlich geeignete Sequenzen mittels Sequenzvergleichsprogrammen wie z.B. dem BLAST-Programm in biochemischen Datenbanken, welche ständig durch Neueinträge aktualisiert und erweitert werden, leicht auffinden lassen.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält die geeignete Reaktionslösung des erfindungsgemäßen Verfahrens zweiwertige Ionen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Zn²⁺, Cu²⁺, Co²⁺, Ni²⁺, Mn²⁺⁺, Ca²⁺ und/oder Mg²⁺. In einer bevorzugten Ausführungsform enthält die geeignete Reaktionslösung die erfindungsgemäßen zweiwertigen Ionen in einer Konzentration von 0,1 bis 20 mM. Besonders bevorzugt ist ein Konzentration der zweiwertigen Ionen in einer Konzentration von 2.5, 3, 3,5, 4, 4,5, 5, 5,5,6 oder 6,5 mM. Die zweiwertigen Ionen können erfindungsgemäß einzeln oder in jechweder Kombination in der Reaktionslösung vorliegen. Optional ist die Zugabe weiterer Ionen wie z.B. Na⁺, K⁺, Li⁺ in einer Konzentration von 0,5 bis 100 mM der Reaktionslösung.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform weist die geeignete Reaktionslösung des erfindungsgemäßen Verfahrens einen pH-Wert zwischen pH 5 und pH 10 auf. Besonders bevorzugt ist ein pH-Wert von 6, 6,25, 6,5, 6,75, 7,7,25, 7,5, 7,75, 8 oder 8,25.

Zusätzlich betrifft die Erfindung in einer weiteren Ausführungsform ein Verfahren zur

Identifizierung und/oder Herstellung eines Effektors einer CaMAP bestehend aus den Schritten

- (a) Mischen geeigneter Mengen einer konstitutiv aktiven CaMAP in einer geeigneten Reaktionslösung mit und ohne den Effektor;
- (b) Zugabe einer geeigneten Menge eines geeigneten CaMAP-Substrates;
- (c) Messen der CaMAP -Aktivität; und
- (d) Nachweis, daß der Effektor
 - (i) ein Inhibitor ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor kleiner ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor; oder
 - (ii) ein Aktivator ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor größer ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor.

Der Begriff "konstitutiv aktiv" beinhaltet durch beispielsweise Anwendung einer oder mehrere der oben aufgeführten Methoden, eine CaMAP so zu verändern, daß diese die enzymatische Aktivität einer CaMAP ohne die Gegenwart von Calmodulin erreicht. Durch diese Methoden kann erfindungsgemäß eine Aktivitätssteigerung einer CaMAP unter optimalen Bedingungen um mindestens das 1,5-fache, erfindungsgemäß besonders bevorzugt das mindestens 2-fache erreicht wird. Strategien um zu einem konstitutiv aktiven Enzym zu kommen sind dem Fachmann bekannt und wurden mehrfach beschrieben, so z.B. in Journal of Biological Chemistry. 272(6):3223-3230, 1997; Journal of Neurobiology. 52(1):24-42, 2002 und FEBS Letters. 503(2-3):185-188, 2001. Die Verwendung einer konstitutiv aktivierten CaMAPs ist für das erfindungsgemäße Verfahren besonders bevorzugt.

Des weiteren betrifft die Erfindung als bevorzugte Ausführungsform ein Verfahren, bei dem die Abfolge der Schritte (a) und (b) vertauscht ist.

Das erfindungsgemäße Verfahrens ermöglicht weiter den Nachweis des Effektors durch spektroskopische oder radioaktive Methoden. Spektroskopische Methoden im Sinne der Erfindung sind dem Fachmann geläufig und umfassen u.a. CD-Spektroskopie, Fluoreszenzspektroskopie, Absorptionsspektroskopie. Ferner können zum Nachweis der erfindungsgemäßen Effektoren massenspektrometrische Verfahren wie z.B. MS-MALDI, Liganden-Bindungsverfahren wie z.B. Biacore oder Strukturverfahren wie z.B. NMR-

Techniken zum Einsatz kommen. Radioaktive Methoden zum Nachweis des Effektors sind dem Fachmann vertraut und sind in den Beispielen 6, 7 und 10 aufgeführt.

Vorzugsweise ist das erfindungsgemäße Verfahren ein Hochdurchsatzverfahren.

Erfindungsgemäße Effektoren, die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren identifiziert werden können, sind z. B. Cycloheximid-Derivate mit der allgemeinen Formel 1:

Formel 1

in der n eine ganze Zahl von 1 bis 20 bedeutet; R¹² unabhängig ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest oder Arylrest bedeutet,

R¹ aus einem Sauerstoffatom, einem Schwefelatom oder den Gruppen NR², NOR² und N-NR²R³ ausgewählt wird, wobei

- a) R² und R³ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, Aryl bzw. Alkyl, das gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkryl, Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ substituiert sein kann, oder
- b) R² und R³ zusammen C₁-C₆-Alkylen ist, das gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkyl, oder Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ substituiert sein kann, wobei

R⁵ einen Alkylrest oder einen Arylrest darstellt,

R⁶ für ein Wasserstoffatom, Alkyl, Aryl, OR⁵, C(O) OR⁵, CN, F oder Cl steht, wobei R⁵ wie vorstehend definiert ist.

R⁷einen Rest -OH, -OR⁹, -OC(O)R⁹, -OC(S)R⁹, -OC(O)NHR⁹ oder -OC(S)NHR⁹ darstellt, wobei

R⁹ einen Alkylrest darstellt, der gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl,

Cycloalkyl oder Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ wie vorstehend definiert substituiert sein kann, oder alternativ

R⁹ einen Arylrest darstellt, der gegebenenfalls durch O, S, NH oder NR⁵ unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ wie vorstehend definiert substituiert sein kann,

R¹⁰ einen Rest -NHR², -NR²R³, -C(O)OR², -C(S)OR², -C(O)NR²R³, -CN, -NR²C(O)NR²R³, -OC(O)NR²R³, -NR²C(S)NR²R³, -OC(S)N R²R³, oder OR², C(O)NHR¹¹ darstellt, wobei R² und R³ wie vorstehend definiert sind,

 R^{11} für einen Aminosäurerest oder Oligopeptidrest steht und R^{14} ein Alkylrest oder Arylrest ist.

Alternative erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel 1 unterscheiden sich von den vorstehenden Verbindungen dadurch, dass sie in der Position R¹⁴ ein Wasserstoffatom und zwischen dem benachbarten Kohlenstoffatom zu R¹⁵ einen Ether in folgender Weise (Formel 2) ausbilden, wobei R¹⁵ ausgewählt ist aus Alkylrest, Arylrest oder Wasserstoffatom:

Formel 2

Die erfindungsgemäßen Verbindungen, bei denen R¹⁴ ein Alkylrest ist, haben z.B. gegenüber den in WO 00/26188 beschriebenen Substanzen den Vorteil einer verbesserten Lipophilität und im Falle des Äthers gemäß Formel 2 eine verbesserten Stabilität.

Bevorzugte Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Verbindung der vorgenannten

Formel (1) sind Verbindungen für die gilt:

- (a) $n = 1, 2, 3; R^1 = O; R^7 = OH, O(CHR^{12})_n R^{10}, OC(O)CH_3; R^{10} = C(O)OCH_3, C(O)OC_2H_5, CN, C(O)NH_2.$
- (b) n = 3-10; $R^1 = O$; $R^7 = OH$; $R^{10} = C(O)NH\mathbb{R}^{11}$, $R^{11} = Aminosäurerest$, Oligopeptichest.
- (c) $n = 1, 2, 3; R^1 = O; R^7 = OH, O(CHR^{1/2})_n R^{10}; R^{10} = C(O)OCH_3, C(O)OC_2H_5, CN, C(O)NH_2.$
- (d) $n = 1, 2, 3; R^1 = NOH, N-NHPh, N-NHCH₃, N-Alkyl, N-Benzyl; <math>R^7 = OH$, $O(CHR^{12})_n R^{10}; R^{10} = C(O)OCH₃, <math>C(O)OC_2H_5$, CN, C(O)NH₂.
- (e) $n = 1, 2, 3; R^1 = O; R^7 = OH, O(CHR^{12})_n R_{-10}^{-10}, OC(O)NH-Alkyl, OC(O)NH-Cycloalkyl, OC(O)NH-Aryl; <math>R^{10} = C(O)OCH_3$, $C(O)OC_2H_5$, CN, $C(O)NH_2$.

Bevorzugte Verbindungen gemäß der vorliegenden Erfindung sind die folgenden Verbindungen 1 bis 39 gemäß Formel 1:

Verbindung	Aminosäurerest AS1	Aminosäurerest AS2
18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29	Alanin Valin Tryptophan Isoleucin Methionin Glycin Alanin Valin Tryptophan Isoleucin Methionin Glycin	Alanin Alanin Alanin Alanin Alanin Valin Valin Valin Valin Valin Valin

In den vorstehenden Formeln der erfindungsgemäßen Verbindungen und im Folgenden bedeuten Alkyl einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest, insbesondere C₁-C₈-Alkyl bzw. durch Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Halogen, dabei besonders bevorzugt F, CN, NO₂, S, O, C(O) substituiertes Alkyl. In den vorstehenden Formeln der erfindungsgemäßen Verbindungen und im Folgenden bedeuten Cycloalkyl insbesondere C₄-C₇-Cycloalkyl bzw. bi- und tricyclische Systeme, die durch Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Halogen, dabei insbesondere F, CN, NO₂, S, O, C(O) substituiert sein können. Aryl bedeutet insbesondere Phenyl bzw. durch Alkyl, Aryl, Heteroaryl, Halogen, dabei insbesondere F, CN, NO₂, C(O) substituiertes Aryl und Heteroaryl insbesondere sechsgliedrige Aromaten, die Stickstoff enthalten bzw. fünfgliedrige Aromaten, die Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel enthalten. Oligopetidreste bedeuten besonders Reste aus 2-5 kondensierten Aminosäuren. Halogen bedeutet F, Cl, Br und/oder I.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden zum Beispiel hergestellt, indem in für den Fachmann bekannter Weise

- a) Cycloheximid und geeignete Derivate in einem geeigneten Lös ungsmittel, wie zum Beispiel wasserfreien Dimethylformamid, bei Raumtemperatur mit Halogenalkylverbindungen und einer geeigneten Base, wie K₂CO₃ zu den entsprechenden N-Alkyl- bzw. N,O-Bisalkylverbindungen umgesetzt werden.
- b) Cycloheximid und geeignete Derivate in einem geeigneten Lös ungsmittel, wie zum Beispiel wasserfreien Aceton, bei Raumtemperatur mit Halogena kylverbindungen und einer geeigneten Base, wie K₂CO₃ unter Zusatz katalytischer Men gen an Kronenethern, wie z.B. 18-Krone-6-ether zu den entsprechenden N-Alkyl- bzw. N,O-Bisalkylverbindungen umgesetzt werden.
- c) Cycloheximid und geeignete Derivate in einem geeigneten Lös ungsmittel, wie zum Beispiel wasserfreien Aceton, bei Siedehitze mit Halogenalkylver bindungen und einer geeigneten Base, wie K₂CO₃ unter Zusatz katalytischer Mengen an Kronenethern, wie z.B. 18-Krone-6-ether zu den entsprechenden N-Alkyl- bzw. N,O-Bisalkylverbindungen umgesetzt werden.
- d) Cycloheximid und geeignete Derivate in einem geeigneten Lös ungsmittel, wie zum Beispiel wasserfreien Dimethylformamid, bei Raumtemperatur mit an Trägermaterialien (übliche Harze für Festphasenreaktionen) gebundenen Halogenal kylverbindungen und

- einer geeigneten Base, wie K₂CO₃ unter Zusatz katalytischer Mengen an Kronenethern, wie z.B. 18-Krone-6-ether zu den entsprechenden N-Alkylverbindungen umgesetzt und in gewohnter Weise vom Träger abgespalten werden.
- e) Cycloheximid-Derivate in einem geeigneten Lösungsmittel, wie zum Beispiel Pyridin, bei Raumtemperatur mit Carbonsäureanhydriden zu den entsprechenden Estern umgesetzt werden.
- f) Cycloheximid-Derivate in einem geeigneten Lösungsmittel, wie zum Beispiel einem Gemisch aus Pyridin/H₂O (2:1), bei Raumtemperatur mit Hydroxylamin-Hydrochloriden zu den entsprechenden Oximen umgesetzt werden.
- g) Cycloheximid-Derivate in einem geeigneten Lösungsmittel, wie zum Beispiel wasserfreien Methanol, bei Raumtemperatur mit Hydrazinen zu den entsprechenden Hydrazonen umgesetzt werden.
- h) Cycloheximid-Derivate in einem geeigneten Lösungsmittel, wie zum Beispiel wasserfreien Methanol, bei Raumtemperatur mit primären Aminen zu den entsprechenden Azomethinen umgesetzt werden.
- i) Cycloheximid-Derivate in einem geeigneten Lösungsmittel, wie zum Beispiel Methylenchlorid, bei Raumtemperatur mit Isocyanaten und einem geeigneten Katalysator, wie zum Beispiel HCl, zu den entsprechenden Urethanen umgesetzt werden.

Zusätzlich betrifft die Erfindung ein Verfahren, das die vorgenannten Schritte (a) bis (e) umfaßt und zusätzlich den Schritt:

(f) Formulieren des identifizierten und/oder hergestellten Effektors mit einem pharmazeutisch akzeptablen Träger oder Lösungsmittel.

Der erfindungsgemäß identifizierte und/oder hergestellte Effektor wird in einer weiteren bevorzugten Ausführungsform gegebenenfalls in Kombination mit einem "pharmakologisch akzeptablen Träger" und/oder Lösungsmittel formuliert. Beispiele für besonders geeignete pharmakologisch verträgliche Träger sind dem Fachmann bekannt und umfassen gepufferte Kochsalzlösungen, Wasser, Emulsionen wie z.B. Öl/Wasser-Emulsionen, verschiedene Arten von Detergenzien, sterile Lösungen, etc.

Ebenso umfaßt die vorliegende Erfindung die Verwendung des erfindungsgemäß

31

identifizierten und/oder hergestellten Effektors zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumorerkrankungen. Tumorerkrankungen, die mit dem erfindungsgemäßen werden umfassen Mammakarzinome, Ovarialkarzinome, Arzneimittel behandelt Bronchialkarzinome, Kolonkarzinome, Melanome, Blasenkarzinome, Magenkarzinome, Gebärmutterhalstumore, Prosta takarzinome, Kopf/Halstumore, Gehirntumore, Hodenkarzinome, Knochentumore, Nierenkarzinome, Bauchspeicheld rüsentumore, Speiseröhrentumore, maligne Lymphome, Non-Hodgkin-Lymphome, Hodgkin-Lymphome und Schilddrüsenlymphome.

Arzneimittel im Sinne der Erfindung, die die oben aufgeführten phar makologisch akzeptablen Träger umfassen, können mittels bekannter konventioneller Methoden formuliert werden. Diese Arzneimittel können einem Individuum in einer geeigneten Dosis verabreicht werden. Die Verabreichung kann oral oder parenteral erfolgen, z.B. intravenös, intraperitoneal, subcutan, intramuskulär, lokal, intranasal, intrabronchial oder intradermal, oder über einen Katheter an einer Stelle in einer Arterie. Die Art der Dosierung wird vom behandelnden Arzt entsprechend den klinischen Faktoren bestimmt. Es ist derm Fachmann bekannt, daß die Art der Dosierung von verschiedenen Faktoren abhängig ist, wie z.B. der Körpergröße bzw. dem Gewicht, der Körperoberfläche, dem Alter, dem Geschlecht oder der allgemeinen Gesundheit des Patienten, aber auch von dem speziell zu verabreichenden Mittel, der Dauer und Art der Verabreichung, und von anderen Medika-menten, die möglicherweise parallel verabreicht werden. Eine typische Dosis kann z.B. in einem Bereich zwischen 0,01 und 10000 µg liegen, wobei Dosen unterhalb oder ober halb dieses beispielhaften Bereiches, vor allem unter Berücksichtigung der oben erwähnten Faktoren, vorstellbar sind. Im allgemeinen sollte sich bei regelmäßiger Verabreichung der erfindungsgemäßen Arzneimittelformulierung die Dosis in einem Bereich zwischen 10 ngund 10 mg-Einheiten pro Tag bzw. pro Applikationsintervall befinden. Wird die Zusammensetzung intravenös verabreicht sollte sich die Dosis in einem Bereich zwischen 1 ng- und 0,1 mg-Einheiten pro Kilogramm Körpergewicht pro Minute befinden.

Die Zusammensetzung der Erfindung kann lokal oder systemisch verabrei cht werden. Präparate für eine parenterale Verabreichung umfassen sterile wäßrige oder nzicht-wäßrige Lösungen, Suspensionen und Emulsionen. Beispiele für nicht-wäßrige Lösungsmittel sind Propylenglykol, Polyethylenglykol, pflanzliche Öle wie z.B. Olivenöl, und organische Esterverbindungen wie z.B. Ethyloleat, die für Injektionen geeignet sind. Wäßrige Träger

32

umfassen Wasser, alkoholisch-wäßrige Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Salzlösungen und gepufferte Medien. Parenterale Träger umfassen Natriumchlorid-Lösungen, Ringer-Dextrose, Dextrose und Natriumchlorid, Ringer-Laktat und gebundene Öle. Intravenöse Träger umfassen z.B. Flüssigkeits-, Nährstoff- und Elektrolyt-Ergänzungsmittel (wie z.B. solche, die auf Ringer-Dextrose basieren). Die erfindungsgemäße Arzneimittel kann außerdem Konservierungsmittel und andere Zusätze umfassen, wie z.B. antimikrob ielle Verbindungen, Antioxidantien, Komplexbildner und inerte Gase. Des weiteren können, abhängig von der beabsichtigten Verwendung, Verbindungen wie z.B. Interleukine, Wachstumsfaktoren, Differenzierungsfaktoren, Interferone, chemotaktische Proteine oder ein unspezifisches immunmodulatorisches Agens enthalten sein.

Erfindungsgemäß identifizierte CaMAP-Effektoren, i.e. Substanzen die zur Aktivierung, Inhibierung oder Stabilisierung von CaMAPs geeignet sind und deren spezifische Wirkung auf die in biologischen Objekten vorhandene CaMAP Aktivität, nach Applikation zu überwiegender therapeutischer Beeinflussung pathobiochemischer Vorgänge in diesen biologischen Objekten führt, sind als Therapeutika solcher Vorgänge geeignet. Sind therapeutisch nutzbare CaMAP-Effektoren Gen-kodiert, kann es vorteilhaft sein, die zur Synthese im zu therapierenden Organismus notwendige Sequenzinformation selbst in diesen Organismus, mittels dem Fachmann bekannten gentherapeutischer Methoden, einzubrin gen. Es kann aber auch von Nutzen sein, den für die Therapie nützlichen Wirkstoff (CaMAP Effektor) als Substanz-Vorstufe herzustellen, aus der sich erst am eigentlichen Wirkort, oder auf dem Weg zum Wirkort die wirksame Substanz (Wirkstoff) bildet. Die Gründe für diese Verfahrensweise können vielfältiger Natur sein. So kann z.B. bei instabilen Wirksto ffen durch die Verabreichung des Wirkstoffes als Substanz-Vorstufe eine Erhöhung der Stabi lität Bioverfügbarkeit Wirkstoffes erreicht werden. und damit der des Bestim mte Modifizierungen der Substanz können aber auch geeignet sein, Löslichkeitseigenschaften in gewünschter Weise zu verändern, oder aber es ermöglichen gerichtet biologische Barrieren, die ein Penetrieren des Wirkstoffes zum Wirkort verhindern können, für die geändlerte Substanz oder ihre Vorstufe durchgängig zu machen. Ferner ist umfasst, dass zur Verbesserung der pharmakologischen Eigenschaften des nach dem erfindungsgemäßes Verfahren identifizierten Effektors dieser weiter modifiziert wird, um eine modifizierte Organspezifizität, eine verbesserte Aktivität, eine gesteigerte Toxizität für Tumorzellen (einen verbesserten therapeutischen Index), verminderte Nebenwirkungen, einen zeitlich

. 33

versetzten Beginn der therapeutischen Wirksamkeit oder der Länge der therapeutischen Wirksamkeit, veränderte pharmakokinetische Parameter (Resorption, Metabolismus oder Exkretion), modifizierte physikochemische Parameter (Löslichkeit, hygroskopische Eigenschaften, Farbe, Geschmack, Geruch, Stabilität, Zustandsform), verbesserte generelle Spezifizität, Organ-/Gewebespezifitität, und/oder eine optimierte Verabreichungsform und -route aufweist, was durch die Veresterung von Carboxylgruppen, Hydroxylgruppen mit Carbonsäuren, Hydroxylgruppen zu bespie Lweise Phosphaten, Pyrophosphaten, Sulfaten, "Hemisukzinaten" oder die Bildung von pharmazeutisch verträglichen Salzen, pharmazeutisch verträglichen Komplexen oder die Synthese von pharmakologisch aktiven Polymeren oder die Einführung von hydrophilen Gruppen, die Einführung bzw. den Austausch von Substituenten in Aromaten oder Seitenketten, die Veränderung des Substituentenmusters oder der Modifikation durch die Einführung von isosterischen oder bioisosterischen Gruppen oder die Synthese von homologen Verbindungen, bzw. der Einführung von verzweigten Seitenketten, d.er Konversion von Alkylsubstituenten zu zyklischen Analogen, der Derivatisierung von Hydroxylgruppen zu Ketalen oder Acetalen, der N-Acetylierung zu Amiden, Phenylcarbamaten, der Synthese von Mannich-Basen bzw. Iminen oder durch die Umwandlung von Ketonen, Aldehyden in Schiffschen-Basen, Oxime, Acetale, Ketale, Enolester, Oxaholidine, Thiozolidine oder deren Kombinationen erreicht wird.

Die Erfindung umfasst die Verwendung des erfindungsgemäß identifizierten und/oder hergestellten Effektors zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verhinderung oder Verminderung von Transplantatabstoßung. Weiterhin umfasst die Verwendung des erfindungsgemäß identifizierten und/oder hergestellten Effektors die Herstellung eines Arzneimittels zur Beeinflussung neurodegenerativer Krankheiten/Erkrankungen, wie z.B. Alpers, Alzheimer, Batten-Erkrankung, Cockayne Syndrom, Corticobasale Ganglion Degeneration, Huntington'schen Krankheit, idiopathischen Parkinsoni smus, Lewy-Bodie Erkrankung, Motor Neuron Disease, Multiple systemische Atrophie, Multiple Sklerose, Olivopontocerebelle Atrophie, Parkinson, Postpoliomyelitisches Syndrom, Prionen-Erkrankung, Progressive supranucleäre Paralyse, Rett-Syndrom, Shy-Drager Syndrom und Tuberöse Sklerose.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform betrifft die vorliegende Erfindung ein Kit umfassend die erfindungsgemäße CaMAP oder ein CaMAP-Peptidfragment/derivat, das erfindungsgemäße Calmodulin oder ein Calmodulinfragment/derivat eine oder mehrere Pufferlösungen und/oder ein oder mehrere Substrate. Optional ferner eine Anleitung zur Durchführung eines oder mehrerer der oben beschriebenen Verfahren.

Eine solche Anleitung enthält die in der vorliegenden Erfindungsbeschreibung enthaltenen Ausführungsbeschreibungen, die es dem Anwender erlauben, das oder die erfindungsgemäße(n) Verfahren zu nutzen. Zusätzlich kann die Anleitung Angaben aus dem Stand der Technik enthalten, die dem Anwender die Durchführung bestimmter Techniken erleichtern.

Im vorliegenden Anmeldungstext werden mehrere Dokumente zitiert. Jedes der hier zitierten Dokumente (unter Einschluß jeglicher Beschreibungen von Herstellern, Anleitungen und dergleichen) wird hiermit mit Verweis zum Gegenstand der vorliegenden Anmeldung gemacht; es wird jedoch nicht eingeräumt, dass irgendein zitiertes Dokument tatsächlich zum Stand der Technik für die vorliegende Erfindung gehört.

Die Figuren zeigen:

- Figur 1 Fig.1a zeigt die isomerspezifische pNitroanilid-Freisetzung bei 390 nm in Gegenwart (a) und Abwesenheit (b) von 2 µM Calmodulin, sowie ohne FKBP38 (c). Die Reaktionskurven b und c sind nahezu identisch und entsprechen der unkatalysierten spontanen *cis/trans* Isomerisierung. Fig. 1b zeigt die Abhängigkeit der CaMAP Aktivität von der Ca^{2+/}Calmodulin-Konzentration. Die Versuchsdurchführung ist in Ausführungsbeispiel 1 beschrieben. Bei Konzentrationen > 5 mM an Kalziumchlorid wurde ein Ausfallen der Probe beobachtet.
- Figur 2 zeigt ein mittels SDS-PAGE und Phosphoimager erhaltenes Übersichtsbild der nach Beispiel 10 hergestellten chromatographisch aufgereinigten CaMAP FKBP38.
- Figur 3 zeigt die CD-spektroskopisch nachgewiesene Strukturänderung (CD-Spektren) nach Ausführungsbeispiel 11. Die durchgezogene Linie in Fig. 3a

entspricht der summarischen spektralen Änderung von Lösung A (5 mM CaCl₂, 10 µM FKBP38 in CD-Puffer) und B (20 µM Calmodulin (Rinderhirn, Sigma) in CD-Puffer) in den verschiedenen Kammerhälften. Als CD-Puffer wurde eine Lösung aus 10 mM HEPES-Puffer und 5 mM Kalziumchlorid bei einem pH von 7.5 verwendet. Die gepunktete Linie in Fig. 3a zeigt ein typisches Spektrum welches nach Mischen beider Lösungen auftritt. Nach Zugabe von 1 M EGTA zur Mischung, wird das Spektrum erhalten, welches typisch für die nicht miteinander wechselwirkenden Proteine Calmodulin und FKBP38 ist (durchgezogene Linie).

Die gepunktete Linie in Fig. 3b zeigt das typische Spektrum nach Mischen beider Lösungen. Das Spektrum der durchzogenen Line wurde nach Erhöhen der Kalziumchloridkonzentration auf 10 mM erhalten.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung, ohne diese auf die beschriebenen Beispiele einzuengen:

Ausführungsbeispiel 1: Aktivierung der CaMAP durch Calmodulin

Folgendes Ausführungsbeispiel zeigt die typische dosisabhängige Aktivierung der PPIase-Aktivität einer CaMAP durch Calmodulin.

Die humane CaMAP FKBP38 (Synonyme: FKBP8_human; Swiss-Prot-Nr.:Q14318) wurde molekularbiologisch, wie in Ausführungsbeispiel 9 beschrieben, hergestellt und in Aliquotes zu 100 µl bei einer Konzentration von 0.83 mg/ml Protein bei –80 °C gelagert. Unmittelbar vor der Aktivitätsmessung wurde ein solches Aliquot aufgetaut und anschließend bei 4 °C gelagert. Weiterhin wurde käufliches (Sigma; Bestellnummer P2277) aus Rinderhirn isoliertes Calmodulin, welches bei –80 °C gelagert war, unmittelbar vor der Aktivitätsmessung aufgetaut und bei 4 °C gelagert. Als Substrat der CaMAP wurde Suc-Ala-Phe-Pro-Phe-pNA (Bachem; Bestellnummer L-1400) verwendet. Als isomerspezifisches Hilfsenzym wurde alpha-Chymotrypsin welches aus Rinderpankreas isoliert wurde (Merck KG; Bestellnummer: 102307) verwendet. Folgende Gebrauchslösungen wurden unmittelbar vor der Messung hergestellt und bei 4 °C gelagert:

Lösung A: 55 mM HEPES Puffer, pH 7.8; 1mM DTT, 0.5% Glycerol

36

Lösung B: 20 mg des Peptidsubstrates gelöst in 1 ml DMSO

Lösung C: 20 mg Chymotrypsin in 200 µl LösungA gelöst

Lösung D: FKBP38 (100 µM, verdünnt in Lösung A)

Lösung E: Calmodulin (300 µM, verdünnt in Lösung A)

Lösung F: Kalziumchlorid (1 M in Lösung A)

Zur kinetischen Bestimmung der CaMAP-Aktivität wird ein rechnergestütztes Diodenarray-Spektrometer (Hewlett Packard) mit einer Küvettentemperierung bei 4 °C verwendet.

Ein typischer Meßansatz enthielt 1 μl Lösung B; 1 μM FKBP38, 2 μM Calmodulin und 0 bis 10 mM Kalziumchlorid. Das Gesamtvolumen wurde mit Lösung A auf 1200 μl eingestellt. Nach Vorinkubation für 5 Minuten zur Bildung der aktivierten CaMAP wurde die Aktivitätsmesung durch Zugabe von 3 μl Lösung C gestartet. Abb. 1a zeigt die isomerspezifische pNitroanilid-Freisetzung bei 390 nm in Gegenwart (a) und Abwesenheit (b) von 2 μM Calmodulin, sowie ohne FKBP38 (c). Die Reaktionskurven b und c sind nahezu identisch und entsprechen der unkatalysierten spontanen *cis/trans* Isomerisierung. Abb. 1b zeigt die Abhängigkeit der CaMAP Aktivität von der Ca^{2+/}Calmodulin-Konzentration. Bei Konzentrationen > 5 mM an Kalziumchlorid wurde ein Ausfallen der Probe beaobachtet.

Ausführungsbeispiel 2: Screening mittels Fluoreszenzassay

Zur Durchführung des Assays wird eine in Patentschrift <u>WO0188178</u> beschriebene Ausführungsvorschrift und die in Patentschrift <u>WO0102837</u> beschriebene Gerätekombination genutzt und wie folgt abgewandelt: Folgende Lösungen werden hergestellt: Substratlösung: 2 mg/ml disulfidverbrücktes Abz-<u>Cys-Phe-Pro-Ala-Cys-Phe-NHNp</u> in DMSO; Enzymlösung: 1 μM Lösung von humanem FKBP38; 5 μM Calmodulin (Herstellung siehe Beispiel 9), 5 mM CaCl₂ in 50 mM HEPES-Puffer, pH 7.5; Effektorlösungen: 0.1 mg/ml Substanz in DMSO; Startlösung: 100 mM DTT in 50 mM HEPES-Puffer, pH 7.5

In eine handelsübliche Titerplatte mit 384 Reaktionskammern werden je Kammer 2 µl Substratlösung, 1 µl Effektorlösung und 20 µl Enzymlösung pipettiert. Zur Minderung von Pipettierfehlern wurde, aus den entsprechenden Mengen Enzym- und Substratlösung eine solche Mischung zu erzeugen, daß bei Pipettieren von 40 µl dieser Mischung je Kammer die

gleichen Konzentrationen erreicht werden, wie beim Pipettieren der Einzelvolumina. Die Platte wird dann bei 6° C für 20 Minuten so gelagert, daß jede der Reaktionskammern nach 20 Minuten eine Temperatur von 6°C aufweist. Die eigentliche Reaktion wird durch Zugabe von jeweils 20 µl Startlösung gestartet.

Bei sachgemäßer Temperaturkonstanz von 6 °C während der Meßzeit und dem Erreichen einer homogenen Durchmischung der Lösungen von Substrat-, Enzym- und Effektorlösung mit der Startlösung lassen sich bei Anregung der Fluoreszenz mit einer UV-Lampe mit einem Anregungsspektralbereich zwischen 250 und 330 nm in jeder einzelnen Reaktionskammer die Zunahme von sichtbarem Licht bei 420 nm registrieren. Der visuelle Vergleich der erhaltenen Registrierkurven kann zum Auffinden eines Effektors dienen.

Ausführungsbeispiel 3: Screening mittels isomerspezifischer Hydrolyse

Zur Durchführung des Assays wird eine in Clinical Chemistry 44(1998)502-508 veröffentlichte Ausführungsvorschrift wie folgt abgewandelt: Folgende Lösungen werden hergestellt: Substratlösung: 30 mg/ml Suc-Ala-Phe-Pro-Phe-NHNp in DMSO; Enzymlösung: 1 μM Lösung von humanem FKBP38; 5μM Calmodulin (Sigma: Rinderherz-Calmodulin; Best. Nr.:P0270), 5 mM CaCl₂ in 50 mM HEPES-Puffer, pH 7.5; Effektorlösungen: 0.5 mg/ml Substanz in DMSO; Startlösung: 20mg/ml Chymotrypsin in 50 mM HEPES-Puffer, pH 7.5

In eine handelsübliche Titerplatte mit 96 Reaktionskammern werden je Kammer 20 µl Substratlösung, 1 µl Effektorlösung und 20 µl Enzymlösung pipettiert. Zur Minderung von Pipettierfehlern ist es von Vorteil, aus den entsprechenden Mengen Enzym- und Substratlösung eine solche Mischung zu erzeugen, daß bei Pipettieren von 40 µl dieser Mischung je Kammer die gleichen Konzentrationen erreicht werden, wie beim Pipettieren der Einzelvolumina. Die Platte wird dann bei 4 °C für 20 Minuten so gelagert, daß jede der Reaktionskammern nach 20 Minuten eine Temperatur von 4 °C aufweist. Die eigentliche Reaktion wird durch Zugabe von jeweils 80 µl Startlösung gestartet.

Bei sachgemäßer Temperaturkonstanz von 4 °C während der Meßzeit und dem Erreichen einer homogenen Durchmischung der Lösungen von Substrat-, Enzym- und Effektorlösung mit der Startlösung lassen sich mit der in Clinical Chemistry 44(1998)502-508 publizierten Versuchsanordnung 96 Registrierkurven innerhalb von ca. 12 Minuten erhalten. Der visuelle

Vergleich der erhaltenen Registrierkurven kann zum Auffinden eines Effektors dienen.

Ausführungsbeispiel 4: Suche nach CaMAPs in Datenbanken

In dem Fachmann zugänglichen Datenbanken, wie z.B. Swiss; Trembl; Trenew; Trest; Trgen; Trome usw., die z.B. unter http://www.expasy.com zugänglich sind, kann nach CaMAPs relativ einfach durch Eingabe von Calmodulin-Sequenzmotifen (z.B: FASEB J 1997 Apr;11(5):331-40; *Nature* 410(2001)1120-1124) gesucht werden. So ergibt die Suche mit dem helicalen CaM-Motif KHAAQRSTETALYRKM folgende Treffer:

sw:AIP CERAE, sw:AIP HUMAN, sw:AIPL1 HUMAN, sw:AILP1 RAT, sw:AILP1 MOUSE, sw:AI LP1_RABIT, sw: FKB5_HUMAN, sw: AIP_MOUSE, sw: CYP4_BOVIN, sw: FKB4_HUMAN, sw: FKB5_M OUSE, sw: FKB4 MOUSE, sw: FKB4 RABIT, sw: CYP4 HUMAN, sw: FKB7 WHEAT, tr: Q9XT11, tr: Q9C650, tr:Q95L05, tr:Q9XSI2, tr:Q9LSF3, tr:Q38949, tr:Q07617, tr:Q9U4N1, tr:Q9VL 78, tr:Q9LDCO, tr:O04843, tr:Q38931, tr:Q9XSH5, tr:Q9QZJ4, tn:AAM13008, tn:AAH152 60, te: Hs 75305 4, te: Os 10593 1, te: BJ463801, te: BJ467593, te: BQ481189, te: BQ57 4171,te:W78674,te:At 5664 1,te:Dr 5498 2,te:Hs 153057_2,te:Hv_2313_1,te:Zm 2379 1,te:BJ468073,te:BJ463557,te:BJ466276,te:BQ458668,te:BQ425486,te:BG8 33626, te: Hs 75305 6, te: Hs 153057 3, te: Hv 6100 1, te: BI839989, te: BE222983, te :BG056407,te:At 25402 1,te:Bt 4797_1,te:Ta_6047_1,te:AV925548,te:BJ467976, te:BE455629,te:BQ287799,te:BQ205586,te:Mm_154390_2,te:Ta_65_1,te:Ta_639_1, te:BJ462559,te:BJ465793,te:AW473479,te:BG115973,te:BQ417256,te:At_36868_1, te:Bt 7221 1,te:Hs 7557 4,te:Ta 639 2,te:BJ463904,te:BF921901,te:Mm_75161_ 1,te:BQ238312,te:BJ467770,te:BJ485644,te:BJ468521,te:BI563211,te:BM034859, te:BQ421312,te:BQ575087,te:BQ574529,te:Dm 1764 1,te:Mm 12758 3,te:Rn 8187 2,te:Rn 23741 2,te:Zm 3457 1,te:BJ483495,te:BJ462661,te:BJ465277,te:BJ4601 15, te:BJ452568, te:BQ575306, tg:AC093196_37, tg:AC020203_5, tg:AC025647_4, tg:A L590962 2,tq:AC082643 3,tq:AB026647 15,tq:AB077822 10,tq:AP001184 15,tq:AB 019232_10,tg:AC005135_13,tg:AP003474_7,tg:AC005841_4,tg:AE003626_64,tg:AL0 33519 4, tg:AL355494_2, to:NT_009759_3_6, to:NT_007978_123_1, to:NT_007978_123 2,to:NT 009759_3_0,to:NT_007592_1412_0,to:NT_007592_1412_1,to:NT_007592_1 412 2,to:NT 009759 3 4,to:NT_007978 123_0.

Die Beschränkung des Suchalgorithmus auf PPIasen, die in der Datenbank "Swissprot" zusammengefaßt sind, ergibt folgende Enzyme: AIP_HUMAN, AIP_CERAE, AIP_MOUSE, AIPL1_HUMAN, AILP1_RAT, AILP1_MOUSE, AILP1_RABIT, FKB8_HUMAN, FKB8_MOUSE, FKB5_HUMAN, FKB5_MOUSE, FKB4_HUMAN, FKB4_MOUSE, FKB4_RABIT, FKB7_WHEAT, CYP4_BOVIN, CYP4_HUMAN.

WO 2005/071103

Ausführungsbeispiel 5: FKBP38 Inhibition mit FK506

Zum Nachweis der Inhibition der PPIase-Aktivität der CaMAP FKBP38 werden folgende Lösungen hergestellt: LösungH: DMSO; LösungI: 15 mM Lösung an FK506 (Fujisawa GmbH) in DMSO. Entsprechend Ausführungsbeispiel 1 werden zwei Küvetten mit 1 u1 LösungB (Substrat); 0.5 µM FKBP38, 0.5µM Calmodulin und 5 mM Kalziumchlorid beschickt. Anschließend werden zu Küvette 5a 1 ul LösungH gegeben und zum Vergleich zu Küvette 5b 1 µl LösungI. Nach Mischen der Lösungen werden die Küvetten jeweils für 20 Minuten bei 6 °C aufbewahrt. Danach erfolgt der Start der PPIase-Aktivitätsbestimmung wie in Beispiel 1 angegeben durch Zupipettieren von LösungC (Chymotrypsin). Bei Verwendung des Substrates Suc-Ala-Phe-Pro-Phe-NHNp ergibt die rechnerische Auswertung der Isomerisierungsgeschwindigkeit des Ansatzes in Küvette 5a einen Wert von 0.0071 s⁻¹ und der Ansatz in Küvette 5b einen Wert von 0.0105 s⁻¹. Der Wert von 0.0071 entspricht der unkatalysierten Reaktion in Abb. 1b. Der Wert von 0.0105 entspricht der katalysierten Reaktion von Abb. 1a. Die Progreßkurve 1d entspricht der unkatalysierten Reaktion. Daraus folgt, die PPIase-Aktivität der CaMAP FKBP38 kann durch den FKBP-Inhibitor FK506 inhibiert werden. Eine Auftragung der Inhibitorkonzentration gegen die ermittelte Enzymaktivität ergibt einen IC50-Wert von etwa 4.3 µM.

Ausführungsbeispiel 6: Suche nach Effektoren mittels Affinitätsassay

Dieser Screeningansatz, ausgeführt in Titerplatten (96 Wells, Flachboden; Firma Nunc-Diagnostik) ermöglicht die Suche nach Effektoren, welche die Interaktion zwischen wirksamen Calmodulin und aktivierbarer CaMAP stören. Dieser Assay wird als radioaktiver Assay durchgeführt. Folgende Vorbereitungen sind zu treffen:

ATP (Amersham, frisch geliefert) in eine Gesamtvolumen von 80 μ1 für 3 Stunden bei 30 °C inkubiert, wobei der Gesamtansatz bei einem pH von 7.5 neben Calmodulin und Tyrosinkinase noch 2 mM Kalziumchlorid, 50 mM Trispuffer, 1 mM DTT, 100 mM NaCl, 10mM MgCl₂, 1% Glycerol und 0.01% Tween enthält.

PCT/EP2005/000656

Anschließend wird die Mischung in 500 μl einer Lösung aus 30%-igem Ammoniumsulfat und 50 mM Tris-Puffer pH 7.5 aufgenommen und auf eine Chromatografiesäule (Pierce, Minisäulen), welche mit 2 ml Phenylsepharose (Sigma) gefüllt ist und mit dem Auftragspuffer äquilibriert wurde gegeben. Nach dem Auftragen wird die Säule mit ca 50 Säulenvolumen gewaschen. Danach wird das radioaktiv markierte Calmodulin durch schrittweises versetzen der Säule mit einer Lösung bestehend aus 50 mM Trispuffer/30% Glycerin bei einem pH von 7.5 in Aliquotes von 100 μl abgelöst und getrennt in Gefäßen aufgefangen. Die Calmodulin enthaltenden Fraktionen können durch ihre β-Strahlung mittels Scintillationsmessung detektiert werden und zu einer gemeinsamen Fraktion, üblicherweise ca 500 μl vereinigt werden. Mittels nicht-radioaktiv markiertem Calmodulin und FKBP38 (Herstellung siehe Ausführungsbeispiel 9) wird eine Calmodulin/FKBP38-Lösung hergestellt, welche eine Konzentration von 5 μM Calmodulin und 2.5 μM FKBP38 aufweist.

40

b) Herstellung der Antikörper markierten Titerplatten: Eine Lösung von IgGgereinigten Antikörpern (erhalten durch Immunisierung von Kaninchen gegenüber HPLC gereinigtem FKBP38) wird in 12 Verdünnungsstufen (1+9; 1+99,1+999) in 10-er Schritten mit 20 mM Tris-Puffer pH 7.5 verdünnt. Von der Verdünnung wird in die 12 Spalten einer 96-er Titerplatte jeweils 50 µl pipettiert, so daß in der ersten Spalte die erste Verdünnung und in der 12. Spalte sich die Lösung mit der 12. Verdünnung befindet. Die Titerplatte wird mittels Folie abgedeckt und für 12 Stunden bei 4 °C inkubiert. Danach wird der nichtgebundene Anteil des Antikörpers durch vorsichtiges 5 maliges Waschen mit Waschlösung (50 mM Tris-Puffer, pH 7.5; 0.1% Tween) entfernt und die Titerplatte zuletzt mit 50µl Waschlösung versehen. Die unter a erhaltene Calmodulin/FKBP38-Lösung wird nun ebenfalls in 10-er Verdünnungsschritten 8 mal mit Arbeitspuffer (10µM Kalziumchlorid 50 mM Trispuffer, 1 mM DTT, 100 mM NaCl, 1% Glycerol und 0.01% Tween) verdünnt. Dann werden jeweils 1 µ1 dieser Verdünnungen so zur Titerplatte pipettiert, daß in Reihe 1 sich die 1+9, in Reihe zwei die 1+99 usw. Verdünnungen befinden. Nach Inkubation der Titerplatte für 1 Stunde bei 4 °C wird die Platte wiederum 5 mal mit Waschlösung gewaschen und anschließend für 1 Stunde auf einen ³²P empfindlichen Screen (Amersham) gelegt und mittels Phosphoimager (FUJI-Diagnostik) vermessen und zugehöriger Software ausgewertet. Optimale Konzentrationen von CaMAP und Antikörper zur Durchführung des Assays sind den Kavitäten der Titerplatte zuzuordnen, welche eine hohe Radioaktivität aufweisen. Die Sensitivität des Assays ist in der Nähe des Übergangs von hoher zu niedriger Radioaktivität am größten.

c) Durchführung des Assays/Qualitätskontrolle: Mit der unter b) ermittelten optimalen Konzentration an Antikörper und Calmodulin werden eine gewünschte Anzahl von Titerplatten, wie unter b) angegeben, präpariert. Fehlerhaft präparierte Platten oder Kavitäten können mittels angegebener Phosphoimaging-Prozedur herausgefunden werden. Der eigentliche Screening wird wie folgt durchgeführt: zu den 50 µl Waschlösung je Kavität werden 5 µl zu testender Wirkstoff pipettiert. Zur Qualitätskontrolle wird in 2 Kavitäten 5 µl einer 500 µM Lösung an EDTA pipettiert. Nach Inkubation der Platte bei 4 °C für 1 Stunde wird die Platte wiederum 5 mal mit Waschpuffer gewaschen um abgelöstes radioaktives Calmodulin abzuwaschen. Anschließend wird die verbliebene Radioaktivität mittels Phosphoimaging vermessen. Effektoren, die wie das unspezifische EDTA zur Verdrängung des aktivierenden Calmodulins von der CaMAP führen, erkennt man an der verminderten Radioaktivität in diesen Kavitäten.

Ausführungsbeispiel 7: Kompetitionsassay mit radioaktiv markiertem Liganden

Kompetationsassays für CaMAPs lassen sich unter Nutzung bereits bekannter Inhibitoren von CaMAPs wie Cyclosporin A oder FK506 aufbauen. Eine einfache Möglichkeit besteht in der Verwendung radioaktiv markierter Liganden, wie diese als Tritium markiertes FK506 (Transplantation. 63(2):293-298, 1997; Fujisawa GmbH) oder Tritium markiertes Cyclosporin A (Amersham) zugänglich sind. Eine mögliche Vorgehensweise, welche die Bindung von Calmodulin an Titerplatten einbezieht, soll hier beschrieben werden: Genutzt wird, das Streptavidin gecoatete Mikrotiterplatten (z.B.:Roche-Diagnostik;Cat.No: 1734776) und Biotin-gelabeltes Calmodulin (Calbiochem; Cat.No:208697) kommerziell erhältlich sind, sowie ein handelsüblicher Mikrotiterplattenreader (Dynatech, MR7000) mit automatischer Dispensiereinheit und Wascher. In einem ersten Schritt wird nach den

Vorschriften des Herstellers die gecoateten Titerplatten mit Calmodulin (0.5 µM Lösung, 30µ1 je Kavität) für 30 min bei Raumtemperatur versetzt. Nach 5-maligen Spülen mit Waschlösung (siehe Ausführungsbeispiel 6) ist die Platte fertig und kann für mindestens 8 Stunden bei 4 °C gelagert werden. Unmittelbar vor Beginn des Kompetitionsassays wird die Platte mit 0.5 µM Lösung an FKBP38 (50 mM Trispuffer, pH 7.5; 5 mM CaCl₂; 1 mM DTT; 0.5 mM Glycerol), wobei 30 µ1 je Kavität pipettiert werden, für 30 Minuten bei Raumtemperatur versetzt. Anschließend wird die Platte wiederum 5-mal schonend gewaschen. Ist die verwendete CaMAP durch Cyclosporin A inhibierbar, wird nachfolgend als radioaktiver Ligand das Tritium markiertes Cyclosporin A, wird die CaMAP wie FKBP38 durch FK506 inhibiert, wird als radioaktiver Ligand Tritium markiertes FK506 verwendet. Zur Durchführung des Assays werden je Kavität 0.5 µl Wirkstoff (1mg/ml in DMSO), sowie 30 µ1 Pufferlösung (50 mM Trispuffer, pH 7.5; 5 mM CaCl₂; 1 mM DTT; 0.5 mM Glycerol), welche eine Konzentration von 50µM radioaktiv markiertem Liganden enthält, für 60 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend werden jeweils 20 µl je Kavität entnommen, mit 1 ml Szintillationslösung (Roth) versetzt und mittels Quickzint Flow Counter (Zinsser Analytic) vermessen. Potentielle Liganden werden an einem erhöhten Radioaktivitätssignal erkannt.

Ausführungsbeispiel 8: Inhibition von Cyp40 durch Cyclosporin A

Cyp40, wird molekularbiologisch entsprechend der in Acta Crystallographica Section D-Biological Crystallography. 55(Part 5):1079-1082, 1999 beschriebenen Weise hergestellt. Es wird analog Ausführungsbeispiel 3 gearbeitet. Als Enzymlösung werden 1 µM Cyp40 sowie 5 µM Calmodulin und 5 mM CaCl2 gelöst in 50 mM HEPES-Puffer pH 7.5 verwendet. Als Effektorlösung werden 1 mg Cyclosporin A (Sigma C3662) in 50 %-igem Ethanol gelöst. Als Kontrollösung dient 50 %-ige Ethanollösung.

Der Vergleich der Messung mit und ohne Cyclosporin zeigt die für eine Inhibierung typische Umsatzkurve.

Ausführungsbeispiel 9: Molekularbiologische Herstellung der CaMAP FKBP38

Nach Identifizierung der potentiellen CaMAP entsprechend Ausführungsbeispiel 5, wurde mittels IRALp962N1726Q2 (RZPD-Ressourcenzentrum GmbH, Berlin) und den Primern

38BspHI5 und h383-ma bei einer Annealing-Temperatur von 50 °C mit 1,5 mM MgCl und 1μ1 Enhancer mit Pfx Polymerase ein PCR-Ansatz durchgeführt, wobei das Glycin in Position 2 gegen ein Arginin ausgetauscht wurde. Das PCR Produkt wurde gereinigt und mittels blunt end-Ligation in den pSTBlue-1-Vektor kloniert. Das Produkt der Ligation wurde in E. Coli DH5α-Zellen transformiert. Positiv-selektierte Transformanten wurden auf eine Agarplatte mit Kanamycin übertragen und ihr Zellmaterial als Template einer Kolonie-PCR genutzt. Die PCR-Produkte der positiv selektierten Klone wurden isoliert und mit den Restriktionsendonucleasen NcoI und SacI analytisch verdaut. Anschließend wurde die hFKBP381-336 Sequenz in pET28a kloniert. Das resultierende Konstrukt wurde in Rosetta-Zellen transformiert.

Zur Herstellung von ca. 100 mg FKBP38 wurden sechs 1 l Kulturen des Klons angezogen. Abweichend von den Standardbedingungen (Clontech/pET28a-Vector) wurden die Kulturen bei 20 °C angezogen. Weiterhin wurde 20 min vor Induktion durch Zugabe von Äthanol eine Endkonzentration von 2 % eingestellt. Nach Ernten und Aufschluß des Zellmaterials mittels French® Press, und nachfolgender Ultrazentrifugation wurde der Überstand mit 200 ml 10 mM MES-Puffer (pH 6,0) versetzt und nachfolgend verschiedenen chromatografischen Reinigungsschritten wie Ionenaustausch- (DEAE, SO₃) und Gelverteilungschromatografie (Sephadex G75) unterworfen.

Ausführungsbeispiel 10: Radioaktive Markierung der CaMAP FKBP38

10 μl einer FKBP38-Lösung (0.2 mg/ml, Herstellung entsprechend Beispiel 9) werden mit 1 μl Proteinkinase A (NEB; Bestellnummer P6000L; Proteinmenge 1 mg/ml) bei einem pH von 7.5 (50 mM Trispuffer) und 200μM gamma³²P-ATP (Amersham, 8 Curie per mmol) für 1 Stunde bei 30 °C inkubiert. ³²P markiertes FKBP38 wird mittels Gelfiltration von weiteren radioaktiven Bestandteilen gereinigt. Fig. 2 zeigt ein mittels SDS-PAGE und Phosphoimager erhaltenes Übersichtsbild der so hergestellten chromatografisch sauberen CaMAP.

Ausführungsbeispiel 11: Spektroskopisch nachweisbare Strukturänderung

CD-Spektren der Fig. 3a wurden bei 20 °C mit einem CD-Spektrometer (Jasco J-710)und einer gekammerten 1 cm Küvette aufgenommen. Folgende Bedingungen wurden gewählt:

44

Lösung A: 5 mM CaCl₂, 10 μM FKBP38 in CD-Puffer; Lösung B: 20 μM Calmodulin (Rinderhirn, Sigma) in CD-Puffer. CD-Puffer steht für eine Lösung aus 10 mM HEPES-Puffer und 5 mM Kalziumchlorid bei einem pH von 7.5. Die durchgezogene Linie entspricht der summarischen spektralen Änderung von Lösung A und B in verschiedenen Kammerhälften. Die gepunktete Linie zeigt ein typisches Spektrum welches nach Mischen beider Lösungen auftritt. Nach Zugabe von 1 M EGTA zur Mischung, wird das Spektrum erhalten, welches typisch für die nicht miteinander wechselwirkenden Proteine Calmodulin und FKBP38 ist (durchgezogene Linie).

Die Bedingungen die zu Fig. 3b führen, stimmen mit denen der Fig. 3a überein: Die gepunktete Linie zeigt das typische Spektrum nach Mischen beider Lösungen. Das Spektrum der durchzogenen Line wurde nach Erhöhen der Kalziumchloridkonzentration auf 10 mM erhalten. Diese Spektrum ist typisch für die Präzipitation von Proteinen.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Identifizierung und/oder Herstellung eines Effektors einer Calmodulinabhängigen Peptidyl-Prolyl cis/trans Isomerase (CaMAP) bestehend aus den Schritten
 - (a) Mischen geeigneter Mengen einer CaMAP oder eines CaMAPPeptidfragments/derivats mit einer geeigneten Menge Calmodulin oder eines
 Calmodulinfragments/derivats in einer geeigneten Reaktionslösung mit und
 ohne den Effektor;
 - (b) Zugabe einer geeigneten Menge eines geeigneten CaMAP-Substrates;
 - (c) Messen der CaMAP-Aktivität; und
 - (d) Nachweis, daß der Effektor
 - (i) ein Inhibitor ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor kleiner ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor; oder
 - (ii) ein Aktivator ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor größer ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor.
- 2. Verfahren zum Screening und/oder Herstellung eines Effektors einer CaMAP, bestehend aus den Schritten
 - (a) Mischen geeigneter Mengen einer CaMAP oder eines CaMAPPeptidfragments/derivats mit einer geeigneten Menge Calmodulin oder eines
 Calmodulinfragment/derivats in einer geeigneten Reaktionslösung mit und
 ohne eine Probe, die eine einzelne oder eine Vielzahl von Verbindungen
 enthält, die Kandidaten für einen Inhibitor oder Aktivator sind;
 - (b) Zugabe einer geeigneten Menge eines geeigneten CaMAP-Substrates;
 - (c) Messen der CaMAP-Aktivität; und
 - (d) Nachweis, daß die Probe
 - (i) inhibitorische Aktivität besitzt, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit der Probe kleiner ist als in der Reaktionslösung ohne die Probe; oder

- (ii) aktivierende Aktivität besitzt, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit der Probe größer ist als in der Reaktionslösung ohne die Probe.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, zusätzlich umfassend den Schritt
 - (e) Fraktionieren der Probe, für die in Schritt (d) inhibitorische oder aktivierende Aktivität festgestellt wurde, und Wiederholen der Schritte (a) bis (d), bis der in der Probe enthaltene Inhibitor oder Aktivator gereinigt vorliegt.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei die CaMAP ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus den humanen CaMAPs FBKP36, FKBP37.7, FKBP44, FKBP51, FKBP52 und Cyp40, und Enzymen, welche in der "Swissprot"-Datenbank entsprechend der dort vorgenommenen Bezeichnung unter FKBP66, FKBP42, AIP_HUMAN, AIP_CERAE, AIP_MOUSE, AIPL1_HUMAN, AILP1_RAT, AILP1_MOUSE, AILP1_RABIT, FKB8_HUMAN, FKB8_MOUSE, FKB5_HUMAN, FKB5_MOUSE, FKB4_HUMAN, FKB4_MOUSE, FKB4_RABIT, FKB7_WHEAT, CYP4_BOVIN, und CYP4_HUMAN aufgeführt sind.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei das Calmodulin oder Calmodulinfragment/derivat ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus CALM ACHKL (P15094), CALM BLAEM (Q9HFY6), CALM CANAL (P23286), CALM CAPAN (P93087), CALM CHLRE (P04352), CALM DICDI (P02599), CALM DROME (P07181), CALM ELEEL (P02594), CALM EMENI (P19533), CALM EUGGR (P11118), CALM FAGSY (Q39752), CALM HELAN (P93171), CALM HORVU (P13565), CALM HUMAN (P02593), CALM KLULA (O60041), CALM_LYCES (P27161), CALM_LYTPI (P05935), CALM_MAGGR (Q9UWF0), (P41040), CALM MALDO (P48976), CALM MEDSA CALM MAIZE (P17928), CALM METSE (P02596), CALM NEUCR (Q02052), CALM_ORYSA (P29612), CALM PARTE (P07463), CALM PATSP (P02595), CALM_PHYIN (P27165), CALM PLAFA (P24044), CALM PLECO (P11120), CALM_PNECA (P41041), CALM PYUSP (P11121), CALM SCHPO (P05933), CALM SOLTU

(P13868), CALM SPIOL (P04353), CALM STIJA (P21251), CALM STRPU (P05934), CALM STYLE (P27166), CALM TETPY (P02598), CALM_TETTH (Q05055), CALM TRYBB (P04465), CALM TRYCR (P18061), CALM WHEAT (P04464), CALM YEAST (P06787), Q9UWF0, Q02052, P19533, AAL89686, Q7M510, Q96TN0, P27165, AAG01043, P02593, Q7T3T2, Q40302, O02367, O95NR9, O9UB37, AAH54805 AAH54973, AAL02363, AAH59427, AAH59500, AAH54600, AAH53150, AAH50926, AAH45298, AAH44434, AAP88918, BAC56543, AAC83174, AAD55398, AAC63306, AAP35501, AAP35464, AAD45181, AAH21347, BAC40168, BAB28631, BAB28319, BAB28116, BAB23462, AAH58485, AAH51444, AAH47523, P07181, O7OGY7, O8STF0, AAO25039, AAM50750, AAK61380, BAB89360, O94739, P02594, Q9D6G4, O16305, Q96HK3, P11120, O96102, P21251, Q9U6D3, Q8X187, O93410, AAR10240, P11121, Q9XZP2, Q42478, AAQ01510, P17928, P93171, O97341, O96081, AAD10244, AAM81203, AAA34238, AAA34014, AAA34013, P02596, CAD20351, BAB61916, BAB61915, AAF65511, P02595, P93087, Q43699, P59220, P27162, Q93VL8, Q39447, Q94801, AAQ63462, AAQ63461, AAM81202, BAB61918, BAB61917, BAB61914, BAB61913, BAB61912, BAB61911, BAB61910, BAB61909, AAG27432, AAG11418.

- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei die geeignete Reaktionslösung zweiwertige Ionen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Zn²⁺, Cu²⁺, Co²⁺, Ni²⁺, Mn²⁺, Ca²⁺ und/oder Mg²⁺ in einer Konzentration von 0.1-20 mM enthält.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei die Reaktionslösung einen pH-Wert zwischen pH 5 und pH 10 hat.
- 8. Verfahren zur Identifizierung und/oder Herstellung eines Effektors einer CaMAP bestehend aus den Schritten
 - (a) Mischen geeigneter Mengen einer konstitutiv aktiven CaMAP in einer geeigneten Reaktionslösung mit und ohne den Effektor;
 - (b) Zugabe einer geeigneten Menge eines geeigneten CaMAP-Substrates;
 - (c) Messen der CaMAP -Aktivität; und

- (d) Nachweis, daß der Effektor
 - ein Inhibitor ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor kleiner ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor; oder
 - (ii) ein Aktivator ist, wenn die CaMAP-Aktivität in der Reaktionslösung mit dem Effektor größer ist als in der Reaktionslösung ohne den Effektor.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei die Abfolge von Schritt (a) und Schritt (b) vertauscht ist.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, wobei der Nachweis durch spektroskopische oder radioaktive Methoden erfolgt.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, wobei das Verfahren als Hochdurchsatzverfahren durchgeführt wird.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, weiterhin umfassend den Schritt:
 - (f) Formulieren des identifizierten und/oder hergestellten Effektors mit einem pharmazeutisch akzeptablen Träger oder Lösungsmittel.
- 13. Verbindung identifiziert nach einem der Verfahren 1 bis 11, wobei der Effektor ein Cycloheximid-Derivate mit der allgemeinen Formel (1) ist:

in der n eine ganze Zahl von 1 bis 20 bedeutet; R¹² unabhängig ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest oder Arylrest bedeutet,

R¹ aus einem Sauerstoffatom, einem Schwefelatom oder den Gruppen NR², NOR² und N-NR²R³ ausgewählt wird, wobei

- a) R² und R³ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, Aryl bzw. Alkyl, das gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ substituiert sein kann, oder
- b) R² und R³ zusammen C₁-C₆-Alkylen ist, das gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkyl, oder Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ substituiert sein kann, wobei R⁵ einen Alkylrest oder einen Arylrest darstellt, R⁶ für ein Wasserstoffatom, Alkyl, Aryl, OR⁵, C(O) OR⁵, CN, F oder Cl steht, wobei R⁵ wie vorstehend definiert ist,

R⁷einen Rest -OH, -OR⁹, -OC(O)R⁹, -OC(S)R⁹, -OC(O)NHR⁹ oder -OC(S)NHR⁹ darstellt, wobei

R⁹ einen Alkylrest darstellt, der gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkyl oder Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ wie vorstehend definiert substituiert sein kann, oder alternativ

R⁹ einen Arylrest darstellt, der gegebenenfalls durch O, S, NH oder NR⁵ unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ wie vorstehend definiert

substituiert sein kann,

 R^{10} einen Rest -NHR², -NR²R³, -C(O)OR², -C(S)OR², -C(O)NR²R³, -CN, -NR²C(O)NR²R³, -OC(O)NR²R³, -NR²C(S)NR²R³, -OC(S)N R²R³, oder OR², C(O)NHR¹¹ darstellt, wobei R² und R³ wie vorstehend definiert sind, R¹¹ für einen Aminosäurerest oder Oligopeptidrest steht und R¹⁴ ein Alkylrest oder Arylrest ist.

14. Verbindung identifiziert nach einem der Verfahren 1 bis 11, wobei der Effektor ein Cycloheximid-Derivate mit der allgemeinen Formel (1) ist, in der n eine ganze Zahl von 1 bis 20 bedeutet und zwischen R¹⁵ und dem Gesamtmolekül eine Ethergruppierung besteht, wie in untenstehender Formel (2) ausgeführt,

 ${
m R}^1$ aus einem Sauerstoffatom, einem Schwefelatom oder den Gruppen ${
m NR}^2$, ${
m NOR}^2$ und ${
m N-NR}^2{
m R}^3$ ausgewählt wird, wobei

- a) R² und R³ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, Aryl bzw. Alkyl, das gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkyl, Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ substituiert sein kann, oder
- b) R² und R³ zusammen C₁-C₆-Alkylen ist, das gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkyl, oder Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ substituiert sein kann, wobei

R⁵ einen Alkylrest oder einen Arylrest darstellt,

R⁶ für ein Wasserstoffatom, Alkyl, Aryl, OR⁵, C(O) OR⁵, CN, F oder Cl steht, wobei R⁵ wie vorstehend definiert ist,

R⁷einen Rest -OH, -OR⁹, -OC(O)R⁹, -OC(S)R⁹, -OC(O)NHR⁹ oder -OC(S)NHR⁹ darstellt, wobei

R⁹ einen Alkylrest darstellt, der gegebenenfalls durch O, S, NH, NR⁵, Aryl, Heteroaryl, Cycloalkyl oder Heterocycloalkyl unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ wie vorstehend definiert substituiert sein kann, oder alternativ

R⁹ einen Arylrest darstellt, der gegebenenfalls durch O, S, NH oder NR⁵ unterbrochen sein kann oder gegebenenfalls durch R⁶ wie vorstehend definiert substituiert sein kann,

R¹¹ für einen Aminosäurerest oder Oligopeptidrest steht,

R¹⁴ ein Wasserstoffatom ist, und

R¹⁵ ein Wasserstoffatom, Alkylrest oder Arylrest ist.

- 15. Verbindung nach Anspruch 13 oder 14 mit der vorgenannten Formel (1) für die gilt:
 - (a) $n = 1, 2, 3; R^1 = O; R^7 = OH, O(CHR^{12})_n R^{10}, OC(O)CH_3; R^{10} = C(O)OCH_3, C(O)OC_2H_5, CN, C(O)NH_2.$
 - (b) n = 3-10; $R^1 = O$; $R^7 = OH$; $R^{10} = C(O)NHR^{11}$, $R^{11} = Aminosäurerest$, Oligopeptidrest.
 - (c) $n = 1, 2, 3; R^1 = O; R^7 = OH, O(CHR^{12})_n R^{10}; R^{10} = C(O)OCH_3, C(O)OC_2H_5, CN, C(O)NH_2.$
 - (d) $n = 1, 2, 3; R^1 = NOH, N-NHPh, N-NHCH_3, N-Alkyl, N-Benzyl; R^7 = OH, O(CHR^{12})_nR^{10}; R^{10} = C(O)OCH_3, C(O)OC_2H_5, CN, C(O)NH_2.$
 - (e) $n = 1, 2, 3; R^1 = O; R^7 = OH, O(CHR^{12})_n R^{10}, OC(O)NH-Alkyl, OC(O)NH-Cycloalkyl, OC(O)NH-Aryl; <math>R^{10} = C(O)OCH_3, C(O)OC_2H_5, CN, C(O)NH_2$.

16. Verbindung nach Anspruch 13 bis 15 mit der vorgenannten Formel:

Verbindung	Aminosäurerest AS1	Aminosäurerest AS2
18 19 20 21 22 23 24 25 27 28 29	Alanin Valin Tryptophan Isoleucin Methionin Glycin Alanin Valin Tryptophan Isoleucin Methionin Glycin	Alanin Alanin Alanin Alanin Alanin Alanin Valin Valin Valin Valin Valin

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{3$$

17. Effektor nach einem der Ansprüche 1 bis 16 optional mit einem pharmazeutisch akzeptablen Träger oder Lösungsmittel.

54

- 18. Verwendung eines Effektors nach einem der Ansprüche 1 bis 16 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Tumorerkrankungen.
- 19. Verwendung eines Effektors nach einem der Ansprüche 1 bis 16 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verhinderung oder Verminderung von Transplantatabstoßung oder zur Behandlung neurodegenerativer Erkrankungen.
- 20. Kit umfassend die CaMAP oder ein Peptidfragment/derivat wie beschrieben in Anspruch 1 oder 4, und Calmodulin oder ein Calmodulinfragment/derivat wie beschrieben in Anspruch 1 oder 5, eine oder mehrere Pufferlösungen und/oder ein oder mehrere Substrate.

Protease gekoppelter Assay

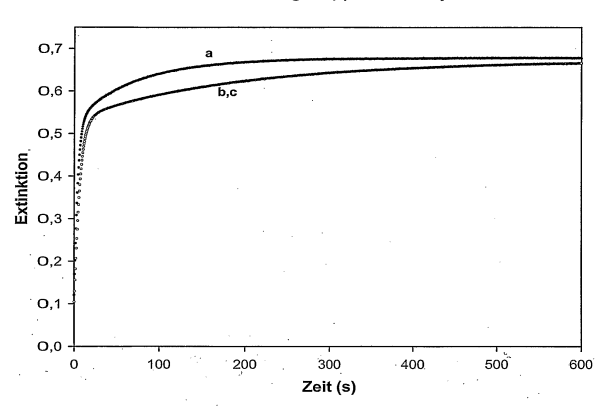


Fig. 1a

Calmodulin aktiviert konzentrationsabhängig die PPlase-Aktivität der CaMAP FKBP38

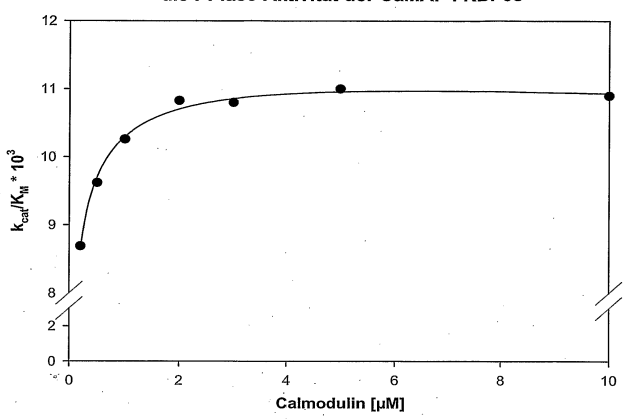


Fig. 1b

3/5

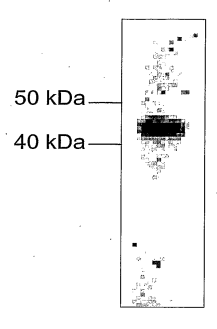


Fig. 2

4/5

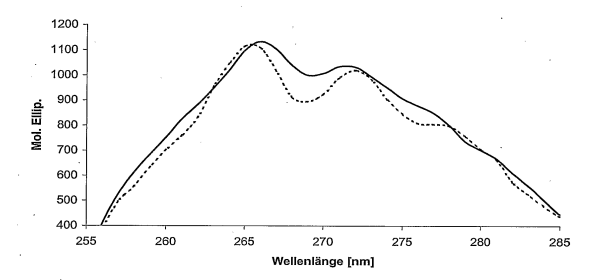


Fig. 3a

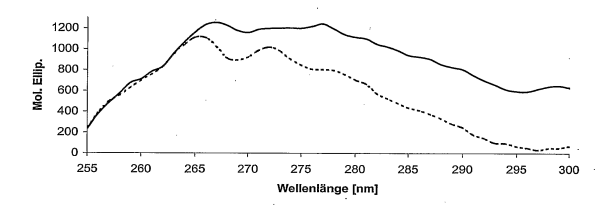


Fig. 3b

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No PCT/EP2005/000656

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12Q1/533

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ccc} \text{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \text{IPC 7} & \text{C12Q} & \text{C12N} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE, PAJ

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Х	WO 00/26188 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FOERDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V; HANS-KN) 11 May 2000 (2000-05-11) page 5, paragraph 1; claims 1-3,6-9	13-17,19		
Χ	DE 100 23 743 A1 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FOERDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V) 29 November 2001 (2001-11-29)	8-12		
Α	claims 14,15,20; example 1	1-7, 13-20		
Χ	EP 0 750 193 A (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD) 27 December 1996 (1996-12-27)	20		
Α	page 6, lines 49-54; example 1	1–19		
	-/			

Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.		
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family 		
Date of the actual completion of the international search 15 June 2005	Date of mailing of the international search report 30/06/2005		
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Vadot-Van Geldre, E		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No
PCT/EP2005/000656

C.(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
A	KUREK ISAAC ET AL: "Deletion of the C-terminal 138 amino acids of the wheat FKBP73 abrogates calmodulin binding, dimerization and male fertility in transgenic rice" PLANT MOLECULAR BIOLOGY,	1-20	
	vol. 48, no. 4, March 2002 (2002-03), pages 369-381, XP008048594 ISSN: 0167-4412 cited in the application the whole document		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internation No
PCT/EP2005/000656

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0026188	Α	11-05-2000	AU WO	1157900 A 0026188 A1	22-05-2000 11-05-2000
DE 10023743	A1	29-11-2001	WO	0188178 A2	22-11-2001
EP 0750193	A	27-12-1996	AT AU DE DE EP JP US CA CN WO NZ	228657 T 686762 B2 1861795 A 69528968 D1 69528968 T2 0750193 A1 3551431 B2 6338946 B1 2185105 A1 1147853 A 9524645 A1 281717 A	15-12-2002 12-02-1998 25-09-1995 09-01-2003 27-03-2003 27-12-1996 04-08-2004 15-01-2002 14-09-1995 16-04-1997 14-09-1995 24-03-1997

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12Q1/533

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK\ 7\ C12Q\ C12N$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE, PAJ

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 00/26188 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FOERDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V; HANS-KN) 11. Mai 2000 (2000-05-11) Seite 5, Absatz 1; Ansprüche 1-3,6-9	13-17,19
X	DE 100 23 743 A1 (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FOERDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V) 29. November 2001 (2001-11-29)	8-12
A	Ansprüche 14,15,20; Beispiel 1	1-7, 13-20
X	EP 0 750 193 A (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD) 27. Dezember 1996 (1996-12-27)	20
Α	Seite 6, Zeilen 49-54; Beispiel 1	1–19
	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erschlien zu lassen oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist 	
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 15. Juni 2005	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 30/06/2005	
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Vadot-Van Geldre, E	
Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Januar 2004)		

INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2005/000656

	ALCOMOGRAFICAL ANGEOGRAFIE UNITED ACEN	FC1/EF200	
	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Nategorie	Dezeroniung der Vereinentang, seriet energenen ander Angabe der in Seriaen		
A	KUREK ISAAC ET AL: "Deletion of the C-terminal 138 amino acids of the wheat FKBP73 abrogates calmodulin binding, dimerization and male fertility in transgenic rice" PLANT MOLECULAR BIOLOGY, Bd. 48, Nr. 4, März 2002 (2002–03), Seiten 369–381, XP008048594 ISSN: 0167–4412 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1-20

INTERNATIONALER ECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie genören

Internation
See Skitenzeichen
PCT/EP2005/000656

	lecherchenbericht irtes Patentdokumen	it	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	0026188	A	11-05-2000	AU WO	1157900 A 0026188 A1	22-05-2000 11-05-2000
DE	10023743	A1	29-11-2001	WO	0188178 A2	22-11-2001
EP	0750193	A	27-12-1996	AT AU DE DE EP JP US CA WO NZ	228657 T 686762 B2 1861795 A 69528968 D1 69528968 T2 0750193 A1 3551431 B2 6338946 B1 2185105 A1 1147853 A 9524645 A1 281717 A	15-12-2002 12-02-1998 25-09-1995 09-01-2003 27-03-2003 27-12-1996 04-08-2004 15-01-2002 14-09-1995 16-04-1997 14-09-1995 24-03-1997